(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 19. Juli 2001 (19.07.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/51473 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation7: C07D 235/18. A61K 31/415, A61P 25/28, C07D 405/04, 401/04, A61K 31/44, C07D 417/04, 401/12, 403/12
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/00334

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. Januar 2001 (12.01.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 02 898.5

14. Januar 2000 (14.01.2000)

- (71) Anmelder: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Müllerstr. 178, 13353 Berlin (DE).
- (72) Erfinder: KUHNKE, Joachim; Schlegelstr. 2, 14469 Potsdam (DE). HALFBRODT, Wolfgang; Zu den Fichtenwiesen 5, 13587 Berlin (DE). MOENNING, Ursula; Eichendam 5, 15589 Woltersdorf (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU,

CZ, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

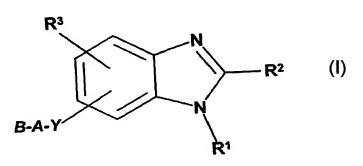
(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: 1,2-DIARYL BENZIMIDAZOLES FOR TREATING ILLNESSES ASSOCIATED WITH A MICROGLIA ACTIVA-TION
- (54) Bezeichnung: 1,2-DIARYLBENZIMIDAZOLE ZUR BEHANDLUNG VON KRANKUNGEN DIE MIT EINER MICROG-LIA-ALTIVIERUNG ASSOZIIERT SIND



- (57) Abstract: The invention relates to 1,2-diaryl benzimidazoles of general formula (I) and to the use of benzimidazole derivatives for producing medicaments utilized for the treatment and prophylaxis of illnesses that are associated with a microglia activation.
- (57) Zusammenfassung: Es werden 1,2-Diaryl-Benzimidazole der allgemeinen Formel (I) und die Verwendung von Benzimidazol-Derivaten zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung und Prophylaxe von Erkrankungen, die mit einer Mikroglia-Aktivierung assoziiert sind, beschrieben.



1,2-DIARYLBENZIMIDAZOLE ZUR BEHANDLUNG VON KRANKUNGEN DIE MIT EINER MICROG-LIA-ALTIVIERUNG ASSOZIIERT SIND

Die Erfindung betrifft neue Benzimidazol-Derivate und die Verwendung von Benzimidazol-Derivaten zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung und Prophylaxe von Erkrankungen, die mit einer Mikroglia-Aktivierung assoziiert sind.

5

10

15

35

Nahezu alle degenerativen Erkrankungen des zentralen Nervensystems sind mit einer chronischen Entzündung verbunden. Ein zentraler Schritt des Entzündungsgeschehens ist die Aktivierung von mononukleären phagozytären Zellen, den Mikroglia. Dies erfolgt z.B. bei der Alzheimerschen Krankheit durch die senilen Plaques, bei der Creuzfeld-Jacob Krankheit durch ein Prion-Protein und beim ischämischen Schlaganfall durch abgestorbene Zellen. Die Mikroglia können über einen längeren Zeitraum in dem aktivierten Zustand bleiben. in dem sie verschiedene Entzündungsfaktoren, z.B. reaktive Sauerstoff/Stickstoff-Intermediate, Proteasen, Cytokine, Komplement-Faktoren und Neurotoxine produzieren und sekretieren. Diese wiederum bewirken neuronale Dysfunktion und Degeneration.

Für eine mögliche Therapie der Neuroinflammation sind bisher nicht-steroidale Entzündungshemmer (COX II Inhibitoren) (McGeer, P.L., Roger, Neurology 42, 447-449 20 (1992), Rogers, J., Kirby, L.C., Hempleman, S.R., Berry, D.L. McGeer, P.L., Kaszniak, A.W., Zalinski, J., Cofield, M., Mansukhani, L., Wilson, P., Kogan, F. Neurology 43, 1609-1611 (1993), Andersen, K., Launer, L.J., Ott, A., Hoes, A.W., Breteler, M.M.B., Hofman, A. Neurology 45, 1441-1445 (1995), Breitner, J.C.S., Gau, B.A. Welsh, KA, Plassman, B.L., McDonald, W.M., Helms, M.J., Anthony, J.C. Neurology 44, 227-232 (1994), The Canadian 25 Study of Health and Aging, Neurology 44, 2073-2079 (1994)), Cytokin-Modulatoren (McGeer, P.L., McGeer, E.G. Brain Res. Rev 21:195-218 (1995), McGeer, E.G., McGeer, P.L., CNS Drugs 7, 214-228 (1997), Barone, F.C. and Feuerstein, G.Z, J. Cerebral Blood Flow and Metabolism 19, 819-834 (1999) und Komplement-Kaskaden-Inhibitoren (Chen., S., Frederickson, R.C.A., and Brunden, K.R., Neurobiol. Aging (1996), McGeer, E.G., 30 McGeer, P.L, Drugs 55:739-746 (1998)) beschrieben worden. Diese Substanzen hemmen die Synthese oder die Wirkung einzelner Entzündungsfaktoren. Es wäre jedoch wünschenswert, Substanzen zu haben, die einen früheren Schritt im Entzündungsgeschehen hemmen und damit die Entstehung oder Wirkung vieler Entzündungfaktoren verhindern.

Das Problem wurde gelöst, durch Bereitstellung von Benzimidazol-Derivaten der allgemeinen Formel I. deren tautomere oder isomere Formen oder Salze

$$R^3$$
 R^2
 R^2
 R^1

worin

R¹ eine mono- oder bicyclische C₆₋₁₂-Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5-10 gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-4 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann:

F, Cl, Br, I,

 $C(NH)NH_2$, $C(NH)NHR^4$, $C(NH)NR^4R^4$, $C(NR^4)NH_2$, $C(NR^4)NHR^4$, $C(NR^4)NR^4R^4$, XOH, XOR^4 , $XOCOR^4$, $XOCONHR^4$, $XOCOOR^4$,

XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴

XCN, XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONR⁴R⁴, XCONHR⁴, XCONHOH,

XCONHOR4, XCOSR4

XSR4, XSOR4, XSO2R4,

SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴,

 NO_2 , XNH_2 , $XNHR^4$, XNR^4R^4 , $XNHSO_2R^4$, $XN(SO_2R^4)$ SO_2R^4 , $XNR^4SO_2R^4$, $XNHCOR^4$, $XNHCOOR^4$, $XNHCONHR^4$, $Tetrahydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,5-Dihydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,7-Dihydro-2,7-dioxoisoindol-1-yl, <math>R^4$, wobei zwei Substituenten an R^1 , wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden,

R² eine mono- oder bicyclische C₆₋₁₀- Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5-10 gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-4 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann:

F, Cl, Br, I,

XOH, XOR4, XOCOR4, XOCONHR4, XOCOOR4,

XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴,

XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONHR⁴, XCONR⁴R⁴, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴.

XSR⁴, XSOR⁴, XSO₂R⁴, SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴,

 NO_2 , $XNHR^4$, XNR^4R^4 , $XNHSO_2R^4$, $XN(SO_2R^4)$ SO_2R^4 , $XNR^4SO_2R^4$, Tetrahydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,7-Dihydro-2,7-dioxoisoindol-1-yl, R^4 ,

wobei zwei Substituenten an \mathbb{R}^2 , wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden,

R³ ein oder zwei Substituenten, die unabhängig voneinander:

Wasserstoff,

F, Cl, Br, I,

XOH, XOR4, XOCOR4, XOCONHR4, XOCOOR4,

XCOR4, XC(NOH)R4, XC(NOR4)R4, XC(NO(COR4))R4

XCN, XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONHR⁴, XCONR⁴R⁴, XCONHOH,

XCONHOR⁴, XCOSR⁴, XSR⁴, XSOR⁴, XSO₂R⁴, SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴, NO₂, XNH₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴,

 $XNHSO_2R^4$, $XNR^4SO_2R^4$, $XN(SO_2R^4)(SO_2R^4)$,

XNHCOR⁴, XNHCOOR⁴, XNHCONHR⁴, Tetrahydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,5-Dihydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,7-Dihydro-2,7-dioxoisoindol-1-yl, oder R⁴ sein können, wobei zwei Substituenten *R*³, wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden,

R⁴ und R⁴ unabhängig voneinander C₁₋₄ Perfluoralkyl, C₁₋₆ Alkyl, C₂₋₆ Alkenyl, C₂₋₆ Alkinyl, C₃₋₇ Cycloalkyl, (C₁₋₃ Alkyl-C₃₋₇ Cycloalkyl), C₁₋₃ Alkyl-C₆₋₁₀-aryl, C₁₋₃ Alkyl-5-10 gliedriges Heteroaryl mit 1-4 N-, S- oder O-Atomen, C₆₋₁₀-Aryl oder 5-10 gliedriges Heteroaryl mit 1-4 N-, S- oder O-Atomen, wobei die Aryl- und Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, CH₃, C₂H₅, NO₂, OCH₃, OC₂H₅, CF₃, C₂F₅ substituiert sein können oder auch eine annelierte Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxygruppe tragen können, und weiterhin in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit

C₁₋₃ Alkyl oder C₁₋₃ Alkanoyl substituiert sein können,

R⁵ und R^{5'} unabhängig voneinander C₁₋₆ Alkyl, C₂₋₆ Alkenyl, C₂₋₆ Alkinyl, wobei ein Kohlenstoffatom gegen O, S, SO, SO₂, NH, N C₁₋₃ Alkyl oder N C₁₋₃ Alkanoyl ausgetauscht sein kann,

 C_{3-7} Cycloalkyl- C_{0-3} Alkyl, wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C_{1-3} Alkyl oder C_{1-3} Alkanoyl substituiert sein können C_{6-10} -Aryl oder 5-10 gliedriges Heteroaryl mit 1-4 Heteroatomen aus N, S und O, wobei die genannten Alkyl-, Alkenyl- und Alkinylketten mit einem der zuvor genannten Cycloalkyle, Aryle oder Heteroaryle substituiert sein können,

wobei alle zuvor genannten Alkyl- und Cycloalkylreste mit bis zu zwei Substituenten aus CF_3 , C_2F_5 , OH, O C_{1-3} Alkyl, NH2, NH C_{1-3} Alkyl, NH C_{1-3} Alkyl, N $(C_{1-3}$ Alkyl) $(C_{1-3}$ Alkyl) $(C_{1-3}$ Alkanoyl), COOH, CONH $(C_{1-3}$ Alkyl und alle zuvor genannten Aryl- und Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, CH $(C_{1-3}, C_{1-3}, C$

oder R^5 und $R^{5'}$ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5-7 gliedrigen Heterocyclus bilden, der ein weiteres Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefelatom enthalten kann und substituiert sein kann mit C_{1-4} -Alkyl, C_{1-4} -Alkoxy- C_{0-2} -alkyl, C_{1-4} -Alkoxy-carbonyl, Aminocarbonyl oder Phenyl,

A C₁₋₁₀ Alkandiyl, C₂₋₁₀ Alkendiyl, C₂₋₁₀ Alkindiyl, (C₀₋₅ Alkandiyl-C₃₋₇ Cycloalkandiyl-C₀₋₅ Alkandiyl),

wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C₁₋₃ Alkyl oder C₁₋₃ Alkanoyl substituiert sein können

wobei in den oben genannten aliphatischen Ketten ein Kohlenstoffatom oder zwei Kohlenstoffatome gegen O, NH, N C₁₋₃ Alkyl, N C₁₋₃ Alkanoyl ausgetauscht sein können und wobei Alkyl- oder Cycloalkygruppen mit bis zu zwei Substituenten aus =O, OH, O C₁₋₃ Alkyl, NH2, NH C₁₋₃ Alkyl, NH C₁₋₃ Alkanoyl, N (C₁₋₃ Alkyl)₂, N(C₁₋₃ Alkyl)(C₁₋₃ Alkanoyl) substituiert sein können,

B COOH, COOR⁵, CONH₂, CONHNH₂, CONHR⁵, CONR⁵R^{5'}, CONHOH, CONHOR⁵, SO₃H, SO₂NH₂, SO₂NHR⁵, SO₂NR⁵R^{5'}, PO₃H, PO(OH)(OR⁵), PO(OR⁵) (OR^{5'}), PO(OH)(NHR⁵), PO(NHR⁵) (NHR^{5'}), Tetrazolyl, jeweils gebunden an ein Kohlenstoffatom der Gruppe **A**,

oder die gesamte Gruppe **Y-A-B** N(SO₂R⁴)(SO₂R⁴) oder NHSO₂R⁴,

- X eine Bindung, CH₂, (CH₂)₂, CH(CH₃), (CH₂)₃, CH(CH₂CH₃), CH(CH₃)CH₂, CH₂CH(CH₃),
- Y O, NH, NR⁴, NCOR⁴, NSO₂R⁴,

bedeuten,

5

10

mit der Maßgabe,

daß, falls Y NH, NR⁴, NCOR⁴ oder NSO₂R⁴ bedeutet, und

- a) der Substituent R² einen stickstoffhaltigen gesättigten Heterocyclus enthält, dieser Heterocyclus nicht am Iminstickstoff mit H, Methyl, Ethyl, Propyl oder Isopropyl substituiert ist,
 oder
- b) in gegebenenfalls vorhandenen Gruppen XNHR⁴ oder XNR⁴R^{4'} des Substituenten *R*² R⁴ und/oder R^{4'} nicht C₁₋₄-Alkyl bedeutet,
- daß nicht gleichzeitig ${\it B}$ COOH, SO₃H, PO₃H₂ oder Tetrazolyl bedeutet und ${\it R}^1$ und ${\it R}^2$ unabhängig voneinander C₅₋₆ Heteroaryl oder Phenyl bedeuten, wenn diese unabhängig voneinander unsubstituiert, einfach mit C₁₋₆ Alkyl, C₁₋₄ Perfluoralkyl, O C₁₋₆ Alkyl, O C₁₋₆ Alkyl, CO C₁₋₆ Alkyl, CONH₂, CONHR⁴, NO₂, NH₂,
- NHCOR⁴, NHSO₂R⁴ oder mit 1 oder 2 Halogenatomen aus der Gruppe F, Cl, Br, J substituiert sind und

wobei die folgenden Verbindungen ausgeschlossen sind:

- [(1,2-Diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]essigsäuremethylester,
- 5-[(1,2-Diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]pentansäuremethylester,
- 20 4-[(1,2-Diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]butansäureethylester,
 - 5-[[1-(4-Nitrophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester,
 - 6-[[1-(4-Nitrophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester,
 - 5-[[1-(4-Aminophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester,

PCT/EP01/00334 6 WO 01/51473

5-[[1-[4-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]phenyl]-2-phenyl-1H-benzimidazol-6yl]oxy]pentansäuremethylester,

- 5-[[1-[4-[(Acetyl)amino]phenyl]-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester,
- 5-[[1-(3-Nitrophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester,
- 5 6-[[1-(3-Nitrophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester.
 - 5-[[1-(3-Aminophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester,
 - 5-[[1-[3-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]phenyl]-2-phenyl-1H-benzimidazol-6ylloxylpentansäuremethylester,
 - 5-[[1-[3-[(Acetyl)amino]phenyl]-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester.

10

- Die physiologisch verträglichen Salze können mit anorganischen und organischen Säuren gebildet werden wie beispielsweise Oxalsäure, Milchsäure, Zironensäure, Fumarsäure, Essigsäure, Maleinsäure, Weinsäure, Phosphorsäure, HCl, HBr, Schwefelsäure, p-Toluolsulfonsäure, Methansulfonsäure.
- 15 Zur Salzbildung von Säuregruppen sind auch die anorganischen oder organischen Basen geeignet, die zur Bildung physiologisch verträglicher Salze bekannt sind wie beispielsweise Alkalihydroxide, Natrium- und Kaliumhydroxid, Erdalkalihydroxide wie Calciumhydroxid, Ammoniak, Amine wie Ethanolamin, Diethanolamin, Triethanilamin, N-Methylglucamin, Tris-(hydroxymethyl)-methylamin.
- 20 Unter einer "Arylgruppe" ist insbesondere eine gegebenenfalls substituierte Phenylgruppe oder Biphenyl, Naphthyl, Indan oder Fluorenyl zu verstehen.
 - Eine Heteroarylgruppe ist aus 5-10 Gerüstatomen aufgebaut und kann 1-4 Heteroatome enthalten. Heteroatome sind Sauerstoff (O), Stickstoff (N) und Schwefel (S). Beispiele für eine monocyclische Heteroarylgruppe sind Pyrrolyl, Thienyl, Furanyl, Imidazolyl, Thiazolyl,
- 25 Isothiazolyl, Oxazolyl, Isoxazolyl, Pyrazolyl, Furazanyl, Pyridyl, Pyrimidinyl, Pyrazinyl und Pyridazinyl. Beispiele für eine bicyclisches Heteroarylgruppe sind Thienoimidazolyl, Indolyl, Isoindolyl, Benzothiophenyl, Benzofuranyl, Benzimidazolyl, Indazolyl, Imidazopyridinyl, Purinyl, Chinolyl, Isochinolyl, Phthalazinyl, Chinazolinyl, Chinazolinyl, Cinnolinyl, Naphthyridinyl und Pteridinyl. Wenn die Arylgruppen oder Heteroarylgruppen Teil von R¹ 30 sind, erfolgt die Bindung zum N des Benzimidazoles über ein Kohlenstoffatom.

Alkylgruppen können geradkettig oder verzweigt sein. Beispiele sind Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sek. Butyl, tert. Butyl, n-Pentyl, sek. Pentyl, tert. Pentyl, Neopentyl, n-Hexyl, sek. Hexyl, Heptyl, Octyl, Nonyl, Hexyl.

35

Perfluorierte Alkyle sind vorzugsweise CF₃ und C₂F₅ und Alkanoyle vorzugsweise Formyl, Acetyl, Propionyl.

Alkenylgruppen können geradkettig oder verzweigt sein. Beispielsweise seien die folgenden Reste genannt: Vinyl, 2-Propenyl, 1-Propenyl, 2-Butenyl, 1-Butenyl, 1-Methyl-1-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 3-Methyl-2-propenyl.

5 Alkinylgruppen können geradkettig oder verzweigt sein. Beispiele hierfür sind: Ethinyl, 1-Propinyl, 2-Propinyl, 1-Butinyl, 2-Butinyl.

Unter Cycloalkylgruppen sind jeweils Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl zu verstehen.

10

15

30

35

Als gesättigter Heterocyclus bzw. als Cycloalkyl mit 1 oder mehreren Heteroatomen sei beispielsweise genannt: Piperidin, Pyrrolidin, Tetrahydrofuran, Morpholin, Piperazin, Hexahydroazepin sowie 2,6-Dimethyl morpholin, N-Phenyl-piperazin, Methoxymethyl-pyrrolidin, wobei die Verknüpfung mit einem dem Ring benachbarten Kohlenstoff über gegebenenfalls vorhandene Ringstickstoffe erfolgen kann.

Als Alkane, Alkene und Alkine für *A* seien beispielsweise genannt:
geradkettiges oder verzweiges Alkylen mit 1-8 C-Atomen wie: Methylen, Ethylen, Propylen,
Butylen, Pentylen usw., 1-Methylethylen, 1-Ethylethylen, 1-Methylpropylen, 2
Mehtylpropylen, 1-Methylbutylen, 2-Methylbutylen, 1-Ethylbutylen, 2-Ethylbutylen, 1Methylpentylen, 2-Methylpentylen, 3-Methylpentylen usw.

Geradgettiges oder verzweigtes Alkenylen und Alkinylen mit 2-8 C-Atomen sind
Alkenylengruppen bzw. Alkinylengruppen mit Doppel- und Dreifachbindungen in allen
möglichen Positionen sowie mit allen möglichen Methyl- oder Ethylsubstitutionen. In diesen

Resten können jeweils ein oder zwei C-Atome gegen O, NH, NC₁₋₃-Alkyl oder N-C₁₋₃Alkanoyl ausgetauscht sein, wobei die ausgetauschte Gruppe mindestens durch 2 C-Atome
von Y getrennt ist.

Wenn zwei Reste orthoständig sind, können sie mit dem benachbarten Aromaten einen gemeinsamen Ring bilden Verbindungen. Verbindungen in denen N-, O- oder S-Atome an olefinische oder acetylenische Mehrfachbindungen gebunden sind, oder in denen mehrere N-, O-, S- oder Halogenatome an das gleiche aliphatische Kohlenstoffatom gebunden sind, oder in denen N-, O- oder S-Atome unmittelbar aneinander gebunden sind, sind ausgenommen, sofern diese Verknüpfungen nicht explizit, etwa in den im Anspruch genannten funktionellen Gruppen oder in Heteroaromaten definiert sind.

Bevorzugt sind die Benzimidazole bei denen

R¹ eine mono- oder bicyclische C₆₋₁₂-Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5-10 gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-2 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O bedeutet, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann:

F, Cl, Br,

XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴.

XCOR⁴, XCN, XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONR⁴R⁴, XCONHR⁴, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴, XSR⁴, NO₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴, R⁴,

wobei zwei Substituenten an R^1 , wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden, bedeutet.

Bevorzugt sind auch Benzimidazole bei denen

R² eine mono- oder bicyclische C₆₋₁₀-Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5-10 gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-2 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O bedeutet, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann:

F, Cl, Br,

XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴.

 $XCOR^4$, $XC(NOH)R^4$, $XC(NOR^4)R^{4'}$, $XC(NO(COR^4))R^{4'}$.

XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONHR⁴, XCONR⁴R⁴, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴,

XSR⁴, XSOR⁴, XSO₂R⁴, SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴,

NO₂, XNHR⁴, XNR⁴R^{4'}, XNHSO₂R⁴, XN(SO₂R⁴) SO₂R^{4'}, XNR⁴SO₂R^{4'}, R⁴, wobei zwei Substituenten an \mathbb{R}^2 , wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden, bedeutet.

Ebenfalls bevorzugt sind Benzimidazole der allgemeinen Formel I, bei denen

R³ ein oder zwei Substituenten, die unabhängig voneinander:

Wasserstoff, F, Cl, Br,

XOH, XOR4, XOCOR4, XOCONHR4, XOCOOR4,

XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴

XCN, XSR⁴, XSOR⁴, XSO₂R⁴, SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴,

NO₂, XNH₂, XNHR⁴, XNR⁴N⁴,

5

10

 $XNHSO_2R^4$, $XNR^4SO_2R^{4'}$, $XN(SO_2R^4)$ $SO_2R^{4'}$,

XNHCOR⁴, XNHCOOR⁴, XNHCONHR⁴, oder R⁴ sein können, wobei zwei Substituenten \mathbb{R}^3 , wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden, bedeutet.

Bevorzugt sind auch Benzimidazole der allgemeinen Formel I, bei denen

und R^{4¹} unabhängig voneinander CF₃, C₂F₅, C₁₋₄-Alkyl, C₂₋₄-Alkenyl, C₂₋₄-Alkinyl, C₃₋₆-Cycloalkyl, (C₁₋₃-Alkyl-C₃₋₆-Cycloalkyl), Phenyl oder 5-6 gliedriges Heteroaryl mit 1-2 N-, S- oder O-Atomen, wobei die Phenyl- und Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, CH₃, C₂H₅, OCH₃, OC₂H₅, CF₃, C₂F₅ substituiert sein können, und weiterhin in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegenbenenfalls mit C₁₋₃-Alkyl oder C₁₋₃-Alkanoyl substituiert sein können, bedeuten.

Ebenfalls bevorzugt sind Benzimidazole der allgemeinen Formel I, bei denen

und **R**^{5'} unabhängig voneinander C₁₋₆ Alkyl, wobei ein Kohlenstoffatom gegen O, NH, N C₁₋₃ Alkyl, N C₁₋₃ Alkanoyl ausgetauscht sein kann, C₃₋₇ Cycloalkyl-C₀₋₃ Alkyl, wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C₁₋₃ Alkyl oder C₁₋₃ Alkanoyl substituiert sein können, wobei der genannte C₁₋₆ Alkylteil mit einem der zuvor genannten Cycloalkyle oder auch einem 5-6 gliedrigen Heteroaromaten mit 1-2 Heteroatomen, ausgewählt aus N, S oder O, substituiert sein kann,

wobei alle zuvor genannten Alkyl- und Cycloalkylteile mit bis zu zwei Substituenten aus CF₃, OH, O C₁₋₃ Alkyl, und die zuvor genannten Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus F, Cl, CF₃, CH₃, C₂H₅, OCH₃, OC₂H₅ substituiert sein können oder R⁵ und R^{5'} gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5-7 gliedrigen Heterocyclus bilden, der ein weiteres Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefelatom enthalten kann und substituiert sein kann mit C₁₋₄-Alkyl, C₁₋₄-Alkoxy-C₀₋₂-alkyl, C₁₋₄-Alkoxy-Carbonyl, Aminocarbonyl oder Phenyl, bedeuten.

Bevorzugt sind auch Benzimidazole der allgemeinen Formel I, bei denen

A C₁₋₁₀ Alkandiyl, C₂₋₁₀ Alkendiyl, C₂₋₁₀ Alkindiyl, (C₀₋₅ Alkandiyl-C₃₋₇ Cycloalkandiyl-C₀₋₅ Alkandiyl),

wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C₁₋₃ Alkyl oder C₁₋₃ Alkanoyl substituiert sein können,

wobei in den oben genannten aliphatischen Ketten ein Kohlenstoffatom oder zwei Kohlenstoffatome gegen O, NH, N C_{1-3} Alkyl, N C_{1-3} Alkanoyl ausgetauscht sein können, bedeutet.

Ebenfalls bevorzugt sind Benzimidazole der allgemeinen Formel I, bei denen

B COOH, COOR⁵, CONH₂, CONHR⁵, CONR⁵R⁵', CONHOH, CONHOR⁵ oder Tetrazolyl,

jeweils gebunden an ein Kohlenstoffatom der Gruppe A bedeutet.

Insbesondere bevorzugt ist B in der Bedeutung von COO R⁵, CONH₂, CONH R⁵, CON R⁵ R⁵ oder.

5

10

Bevorzugt sind auch Benzimidazole der allgemeinen Formel I, bei denen

X eine Bindung oder Methylen bedeutet.

Bevorzugt sind auch Benzimidazole der allgemeinen Formel I, bei denen

Y O bedeutet.

Insbesondere bedeuten R¹ und R² unabhängig voneinander Phenyl oder 5-6 gliedriges Heteroaryl, mit 1-2 Heteroatomen wie N-, O- oder S-Stome, die substituiert sein können mit F, Cl, Br, Cyano, C₁₋₄-Alkyl, C₁₋₄-Alkoxy, Methylendioxy, C₁₋₄-Alkylthio, NO₂, CF₃, NH₂, NH (C₁₋₃-Alkyl), N (C₁₋₃-Alkyl)₂.

Insbesondere bevorzugt für R^3 ist die Bedeutung H, F, CI, , OH, $C_{1.4}$ -Alkoxy, $C_{1.4}$ -Alkyl, NO_2 , NH_2 , $NH-C_{1.4}$ -Alkanoyl $NH-SO_2$ -Benzyl oder $NH-SO_2$ -Phenyl, wobei der Phenylrest substituiert sein kann mit F, CI, Br, $C_{1.4}$ -Alkyl, $C_{1.4}$ -Alkoxy, CF_3 oder Acetylamino.

Besonders bevorzugt sind die folgenden Benzimidazole:

[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]essigsäureisopropylester

3-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]propansäuremethylester

- 2-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]propansäuremethylester
- 4-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]butansäureisopropylester
- 5-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]pentansäureisopropylester
- 6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester
- 5 6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester
 - 6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 - N-Methoxy-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 - N-(Phenylmethoxy)-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 - N-Hydroxy-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
- 10 7-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]heptansäuremethylester
 - 6-[[1-(3-Nitrophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
 - 6-[[2-Phenyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-Phenyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
- 15 6-[[1-(3-Cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-(3-Cyanophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
 - 6-[[1-(3-Cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure
 - 6-[[1-(4-Cyanophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-(4-Cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
- 20 6-[[1-(3-Chlorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-(3-Chlorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
 - 6-[[1-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
 - 6-[[1-(3-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 25 6-[[1-(3-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
 - 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxylhexansäureisopropylester
 - 6-[[1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-(3,5-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 30 6-[[1-(3,5-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
 - 6-[[1-(3-Methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxylhexansäuremethylester
 - 6-[[1-(4-Methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 35 methylester
- 6-[[1-[3,4-(Methylendioxy)phenyl]-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure
 - 6-[[2-Phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

- 6-[[2-Phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure
- 6-[[2-Phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
- 6-[[1-[4-(N,N-Dimethylamino)phenyl]-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 6-[[1-[4-(N,N-Dimethylamino)phenyl]-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure 6-[[1-Phenyl-2-[3-(trifluormethyl)phenyl] -1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
 - 6-[[2-(3-Chlorphenyl)-1-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 6-[[2-(3-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester 6-[[2-(4-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[2-(4-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester 6-[[2-(4-Methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 6-[[1-Phenyl-2-(4-pyridinyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 6-[(1,2-Diphenyl-5-nitro-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester
 6-[(1,2-Diphenyl-5-nitro-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester
 6-[[5-[[(4-Bromphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-

6-[[2-(4-Methylphenyl)-1-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester

- 20 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
 - 6-[[1,2-Diphenyl-5-[[(3-methylphenyl)sulfonyl]amino]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
 - 6-[[1,2-Diphenyl-5-[[(4-methylphenyl)sulfonyl]amino]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
 - 6-[[1,2-Diphenyl-5-[[(4-methoxyphenyl)sulfonyl]amino]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
- 30 6-[[1,2-Diphenyl-5-[[[(4-trifluormethyl)phenyl]sulfonyl]amino]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]-hexansäureisopropylester
 - 6-[[5-[[[4-(Acetylamino)phenyl]sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]-hexansäureisopropylester
 - $6- \hbox{\tt [[5-[[Bis(3-chlorphenyl]sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1$$H$-benzimidazol-6-yl] oxy] hexan-leading the statement of t$
- 35 säureisopropylester

isopropylester

5

25

6-[[1,2-Diphenyl-5-[(propylsulfonyl)amino]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester

- 6-[[5-[(Benzylsulfonyl)amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
- 2-[2-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]ethoxy]essigsäuremethylester
- 3-[2-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]ethoxy]propansäuremethylester
- 5 6-[[1-(3-Nitrophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureethylester
 - 6-[[4-Acetyl-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-Phenyl-1-[4-(thiomethyl)phenyl]-1H-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-Phenyl-1-[(4-thiomethyl)phenyl]-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 10 6-[[2-Phenyl-1-(3-thienyl)-1*H-*benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-Phenyl-1-(3-thienyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 4-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]butansäuremethylester
 - *N-*(Phenylmethoxy)-6-[[2-phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]-hexanamid
- 15 *N,N*-Dimethyl-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 - N-Isospropyl-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 - 6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]-1-pyrrolidin-1-ylhexan-1-on
 - 5-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäure-methylester
- 20 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxylhexansäuremethylester
 - 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[4-(Acetyloxy)-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexan-
- 25 säuremethylester
 - 6-[[4-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[4-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure
 - 6-[[7-Methyl-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

- 6-[[2-Phenyl-1-(3-pyridyl)-1H-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 6-[[2-Phenyl-1-(3-pyridyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 6-[[2-Phenyl-1-(4-pyridyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 6-[[2-(4-Fluor-phenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-(4-Methoxyphenyl)-1-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-(4-Bromphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-[4-(Trifluormethyl)phenyl]-1-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - $\hbox{6-[[1-Phenyl-2-(benzothien-2-yl)-1$H-benzimidazol-6-yl]} oxy] hexans \"{a}uremethylester$
- 10 6-[[1-Phenyl-2-(benzothien-2-yl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure
 - 6-[[5-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
 - 6-[[5-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure
 - 6-[[5-Methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-
- 15 isopropylester
 - 6-[[5-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-methylester
 - 6-[[5-Methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-2-(4-fluorphenyl)-1-(4-methoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-(4-methoxyphenyl)-1H-
- 25 benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 4-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]butansäuremethylester
 - 5-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester
- 30 5-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester
 - 6-[[5-[[(4-(Trifluormethyl)phenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]methylamino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1H-
- 35 benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-(Indan-5-yl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-(Indan-5-yl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

- 6-[[1-(3-Fluorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[2-(4-Nitrophenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-Phenyl-2-(3-pyridinyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester *N*-(Cyclopropylmethoxy)-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
- 5 *N*-Isobutoxy-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid *N*-(Cyclopropylmethoxy)-6-[2-phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1H -benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 - N-Isobutoxy-6-[2-phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1H -benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid N-(2-Methoxyethyl)-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
- N-(3-Methoxypropyl)-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 N-Isobutyl-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]-1-morpholin-1-ylhexan-1-on
 N,N-Di(-2-methoxyethyl)-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 N-Isopentyl-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
- N-(Pyridin-2-yl)-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 N-(Pyridin-3-yl)-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 N-Isopropyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid
 N,N-Dimethyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid
 N,N-Diethyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid
- 20 N-Isobutyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid N-Cyclopropyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid N-Cyclobutyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid N-tert-Butyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid (R)-6-[[1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]1-(2-methoxymethyl)pyrrolidin-1-ylhexan-1-on
- N-(3-Imidazol-1-yl-propyl)-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid
 - N-(2-Pyridin-2-ylethyl)-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid
- 30 N-(3-Methoxypropyl)-6-[[1-(indan-5-yl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]heptanamid 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(3-pyridyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(4-pyridyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(2-thienyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(3-thienyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 6-[[2-(3-Indolyl)-1-(4-methylphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(2-furyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(3-furyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(5-methyl-2-thienyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(3-methyl-2-thienyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

5

10

15

Die erfindungsgemäßen Benzimidazol-Derivate hemmen die Aktivierung der Mikroglia und können daher verwendet werden zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung oder Verhütung von Krankheiten, die mit einer Mikroglia assoziiert sind. Unter Mikroglia werden hier die Makrophagen des Gehirns verstanden.

Diese Wirkung ist überraschend, da bisher Benzimidazol-Derivate nur für die Behandlung von Thrombosen und Arteriosklerose (EP0531883, WO98/07263, EP0104727, WO97/12613), Zystitis (WO97/33873) und Krankheiten, die mit einem ß-Amyloid-Peptid (US5,552,426) und einer verstärkten Aktivierung von Ca-Kanälen (EP520200) assoziiert sind, beschrieben worden sind, aber ein Effekt auf Mikroglia nicht bekannt ist.

Die Erfindung betrifft auch Verwendung eines Benzimidazols der allgemeinen Formel II

$$R^3$$
 R^2
 R^2
 R^1
worin

R¹ eine mono- oder bicyclische C₆₋₁₂-Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5-10 gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-4 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann:

F, CI, Br, I, C(NH)NH₂, C(NH)NHR⁴, C(NH)NR⁴R⁴, C(NR⁴)NH₂, C(NR⁴)NHR⁴, C(NR⁴)NR⁴R⁴, XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴, XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴, XCN, XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONR⁴R⁴, XCONHR⁴, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴, XSR⁴, XSOR⁴, XSO₂R⁴, SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴, NO₂, XNH₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴, XNHSO₂R⁴, XN(SO₂R⁴)(SO₂R⁴), XNR⁴SO₂R⁴, XNHCOR⁴, XNHCOR⁴,

XNHCONHR⁴, Tetrahydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,5-Dihydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,7-Dihydro-2,7-dioxoisoindol-1-yl, R⁴, wobei zwei Substituenten an \mathbf{R}^{1} , wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden,

R² eine mono- oder bicyclische C₆₋₁₀-Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5-10 gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-4 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann:

F, Cl, Br, I, C(NH)NH₂, C(NH)NHR⁴, C(NH)NR⁴R⁴', C(NR⁴)NH₂, C(NR⁴)NHR⁴', C(NR⁴)NR⁴R⁴', XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴, XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴', XC(NO(COR⁴))R⁴', XCN, XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONR⁴R⁴', XCONHCH, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴ XSR⁴, XSOR⁴, XSO₂R⁴, SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴', NO₂, XNH₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴', XNHSO₂R⁴, XN(SO₂R⁴)(SO₂R⁴'), XNR⁴SO₂R⁴', XNHCOR⁴, XNHCOOR⁴, XNHCONHR⁴, Tetrahydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,5-Dihydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,7-Dihydro-2,7-dioxoisoindol-1-yl, R⁴, wobei zwei Substituenten an *R*², wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden,

- für ein oder zwei Substituenten steht, die unabhängig voneinander:
 Wasserstoff, F, Cl, Br, I, XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴,
 XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴, XCN, XCOOH, XCOOR⁴,
 XCONH₂, XCONHR⁴, XCONR⁴R⁴, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴, XSR⁴,
 XSOR⁴, XSO₂R⁴,SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴, NO₂, XNH₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴,
 XNHSO₂R⁴, XNR⁴SO₂R⁴, XN(SO₂R⁴)(SO₂R⁴), XNHCOR⁴, XNHCOOR⁴,
 XNHCONHR⁴, Tetrahydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,5-Dihydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl,
 2,7-Dihydro-2,7-dioxoisoindol-1-yl, R⁴, wobei zwei Substituenten R³, wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden,
- R⁴ und R⁴ unabhängig voneinander C₁₋₄ Perfluoralkyl, C₁₋₆ Alkyl, C₂₋₆ Alkenyl, C₂₋₆ Alkinyl, C₃₋₇ Cycloalkyl, (C₁₋₃ Alkyl-C₃₋₇ Cycloalkyl), C₁₋₃ Alkyl-C₆₋₁₀-aryl, C₁₋₃ Alkyl 5-

10 gliedriges Heteroaryl mit 1-4 N-, S- oder O-Atomen heteroaryl, C_{6-10} -Aryl oder 5-10 gliedriges Heteroaryl mit 1-4 N-, S- oder O-Atomen, wobei die C_{6-10} -Aryl- und Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, CH₃, C_2H_5 , NO₂, OCH₃, OC₂H₅, CF₃, C₂F₅ substituiert sein können oder auch eine annelierte Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxygruppe tragen können, wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C_{1-3} Alkyl oder C_{1-3} Alkanoyl substituiert sein können,

wobei ein Kohlenstoffatom gegen O, S, SO, SO₂, NH, N C₁₋₃ Alkyl oder N C₁₋₃ Alkanoyl ausgetauscht sein kann,
C₃₋₇ Cycloalkyl-C₀₋₃ Alkyl, wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied

C₃₋₇ Cycloalkyl-C₀₋₃ Alkyl, wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C₁₋₃ Alkyl oder C₁₋₃ Alkanoyl substituiert sein können, C₆₋₁₀-Aryl oder 5-10 gliedriges Heteroaryl mit 1-4 Heteroatomen aus N, S und O, wobei die genannten Alkyl-, Alkenyl- und Alkinylketten mit einem der zuvor genannten Cycloalkyle, Aryle oder Heteroaryle substituiert sein können, wobei alle zuvor genannten Alkyl- und Cycloalkylreste mit bis zu zwei Substituenten aus CF₃, C₂F₅, OH, O C₁₋₃ Alkyl, NH2, NH C₁₋₃ Alkyl, NH C₁₋₃ Alkanoyi, N (C₁₋₃ Alkyi)₂, N(C₁₋₃ Alkyi)(C₁₋₃ Alkanoyi), COOH, CONH₂, COO C₁₋₃ Alkyl und alle zuvor genannten Aryl- und Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, CH₃, C₂H₅, NO₂, OCH₃, OC₂H₅, CF₃, C₂F₅ substituiert sein können oder auch eine annelierte Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxygruppe tragen können, oder R⁵ und R⁵ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5-7 gliedrigen Heterocyclus bilden, der ein weiteres Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefelatom enthalten kann und substituiert sein kann mit C₁₋₄-Alkyl, C₁₋₄-Alkoxy-C₀₋₂-alkyl, C₁₋₄-Alkoxy-carbonyl, Aminocarbonyl oder Phenyl, bedeuten.

A C₁₋₁₀ Alkandiyl, C₂₋₁₀ Alkendiyl, C₂₋₁₀ Alkindiyl, (C₀₋₅ Alkandiyl-C₃₋₇ Cycloalkandiyl-C₀₋₅ Alkandiyl), (C₀₋₅ Alkandiyl), (C₀₋₅ Alkandiyl-Heteroarylen-C₀₋₅ Alkandiyl), wobei die Aryl- und Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus F, Cl,

Br, CH₃, C₂H₅, NO₂, OCH₃, OC₂H₅, CF₃, C₂F₅ substituiert sein können, wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C₁₋₃-Alkyl oder C₁₋₃-Alkanoyl substituiert sein können,

wobei in den genannten aliphatischen Ketten ein Kohlenstoffatom oder zwei Kohlenstoffatome, gegen O, NH, NR⁴, NCOR⁴, NSO₂R⁴ ausgetauscht sein können,

und wobei Alkyl- oder Cycloalkygruppen mit bis zu zwei Substituenten aus F, OH, OR⁴, OCOR⁴, =O, NH₂, NR⁴R⁴, NHCOR⁴, NHCOR⁴, NHCONHR⁴, NHSO₂R⁴ SH, SR⁴ substituiert sein können,

Wasserstoff, OH, OCOR⁵, OCONHR⁵, OCOOR⁵, COR⁵, C(NOH)R⁵, C(NOR⁵)R^{5′}, C(NO(COR⁵))R^{5′}, COOH, COOR⁵, CONH₂, CONHNH₂, CONHR⁵, CONR⁵R^{5′}, CONHOH, CONHOR⁵, SO₃H, SO₂NH₂, SO₂NHR⁵, SO₂NR⁵R^{5′}, PO₃H, PO(OH)(OR⁵), PO(OR⁵)(OR^{5′}), PO(OH)(NHR⁵), PO(NHR⁵)(NHR^{5′}), Tetrazolyl, jeweils gebunden an ein Kohlenstoffatom der Gruppe A,

oder die gesamte Gruppe Y-A-B N(SO₂R⁴)(SO₂R^{4'}) oder NHSO₂R⁴,

- \boldsymbol{X} eine Bindung, CH₂, (CH₂)₂, CH(CH₃), (CH₂)₃, CH(CH₂CH₃), CH(CH₃)CH₂, CH₂CH(CH₃),
- Y eine Bindung, O, S, SO, SO₂, NH, NR⁴,NCOR⁴, NSO₂R⁴,

5

bedeuten, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung oder Verhütung von Krankheiten, die mit einer Mikroglia-Aktivierung assoziiert sind.

Die allgemeine Formel II umfaßt neben den neuen Verbindungen der allgemeinen Formel I auch bekannte Verbindungen (EP 0 531 883, DE 4330959). Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel II hemmen die Aktivierung der Mikroglia-Aktivierung. Diese Wirkung ist, auch für die bekannten Verbindungen, neu.

Bevorzugt ist die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel II wobei R¹ eine mono- oder bicyclische Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5-10 gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-2 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O bedeutet, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann:

F, Cl, Br,

XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴,

XCOR⁴, XCN, XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONR⁴R⁴, XCONHR⁴, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴, XSR⁴, NO₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴, R⁴,

wobei zwei Substituenten an R^1 , wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden.

Ebenfalls bevorzugt ist die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel II wobei R^2 eine mono- oder bicyclische Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5-10 gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-2 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O bedeuten, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann:

F, Cl, Br, XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴, XCN, XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONR⁴R⁴, XCONHR⁴, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴, XSR⁴, XSOR⁴, XSO₂R⁴, SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴, NO₂, XNH₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴, XNHSO₂R⁴, XN(SO₂R⁴)(SO₂R⁴), XNR⁴SO₂R⁴, XNHCOR⁴, XNHCOOR⁴, XNHCONHR⁴, R⁴, wobei zwei Substituenten an *R*², wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden.

Ebenfalls bevorzugt ist die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel II wobei **R**³ für ein oder zwei Substituenten steht, die unabhängig voneinander: Wasserstoff,F, Cl, Br, XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴, XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴, XCN, XSR⁴, XSOR⁴,

XSO₂R⁴,SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴,NO₂, XNH₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴, XNHSO₂R⁴, XNR⁴SO₂R⁴, XN(SO₂R⁴) (SO₂R⁴),XNHCOR⁴, XNHCOOR⁴, XNHCONHR⁴ oder R⁴ bedeuten, wobei zwei Substituenten *R*³, wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden,

Ebenfalls bevorzugt ist die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel II wobei R^4 und R^4 unabhängig voneinander CF_3 , C_2F_5 , C_{1-4} Alkyl, C_{2-4} Alkenyl, C_{2-4} Alkinyl, C_3 .

6 Cycloalkyl, (C_{1-3} Alkyl- C_{3-6} Cycloalkyl), C_{1-3} Alkylaryl, C_{1-3} Alkylheteroaryl, monocyclisches Aryl oder 5-6 gliedriges Heteroaryl mit 1-2 N-, S- oder O-Atomen, wobei die Aryl- und Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, CH_3 , C_2H_5 , NO_2 , OCH_3 , OC_2H_5 , CF_3 , C_2F_5 substituiert sein können oder auch eine annelierte Methandiylbisoxy- oder Ethan-1,2-diylbisoxygruppe tragen können, und weiterhin in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C_{1-3} Alkyl oder C_{1-3} Alkanoyl substituiert sein können,

Ebenfalls bevorzugt ist die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel II wobei und R^{5'} unabhängig voneinander C₁₋₆ Alkyl, wobei ein Kohlenstoffatom gegen O, NH, N C₁₋₃ Alkyl, N C₁₋₃ Alkanoyl ausgetauscht sein kann C₃₋₇ Cycloalkyl-C₀₋₃ Alkyl, wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C₁₋₃ Alkyl oder C₁₋₃ Alkanoyl substituiert sein können, wobei der genannte C₁₋₆ Alkylteil mit einem der zuvor genannten Cycloalkyle oder auch einem 5-6 gliedrigen Heteroaromaten mit 1-2 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O, substituiert sein kann, wobei alle zuvor genannten Alkyl- und Cycloalkylteile mit bis zu zwei Substituenten aus CF₃, OH, O C₁₋₃ Alkyl, und die zuvor genannten Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus F, Cl, CF₃, CH₃, C₂H₅, OCH₃, OC₂H₅ substituiert sein oder R⁵ und R⁵ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5-7 gliedrigen Heterocyclus bilden, der ein weiteres Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefelatom enthalten kann und substituiert sein kann mit C₁₋₄-Alkyl, C₁₋₄-Alkoxy-C₀₋₂-alkyl, C₁₋₄-

5 Ebenfalls bevorzugt ist die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel II wobei

Alkoxy-carbonyl, Aminocarbonyl oder Phenyl, bedeutet.

A C₁₋₁₀ Alkandiyl, C₂₋₁₀ Alkendiyl, C₂₋₁₀ Alkindiyl, (C₀₋₅ Alkandiyl-C₃₋₇ Cycloalkandiyl-C₀₋₅ Alkandiyl) oder (C₀₋₅ Alkandiyl-Heteroarylen-C₀₋₅ Alkandiyl), bedeutet, wobei eine gegebenenfalls vorhandene Heteroarylgruppe mit ein oder zwei

Substituenten aus F, Cl, Br, CH₃, C₂H₅, NO₂, OCH₃, OC₂H₅, CF₃, C₂F₅ substituiert sein kann,

und weiterhin in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C₁₋₃ Alkyl oder C₁₋₃ Alkanoyl substituiert sein können,

wobei in einer aliphatischen Kette ein Kohlenstoffatom oder zwei Kohlenstoffatome, gegen O, NH, N C₁₋₃ Alkyl, N C₁₋₃ Alkanoyl, NSO₂ C₁₋₃ Alkyl ausgetauscht sein können,

und wobei Alkyl- oder Cycloalkylteile mit bis zu zwei F Atomen oder einem der Substituenten aus OH, O C_{1-3} Alkyl, O C_{1-3} Alkanoyl, =O, NH₂, NH C_{1-3} Alkyl, N (C_{1-3} Alkyl)₂, NH C_{1-3} Alkanoyl, N (C_{1-3} Alkyl) (C_{1-3} Alkanoyl), NHCOO C_{1-3} Alkyl, NHCONH C_{1-3} Alkyl, NHSO₂ C_{1-3} Alkyl, SH, S C_{1-3} Alkyl substituiert sein können,

Ebenfalls bevorzugt ist die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel II wobei **B** Wasserstoff, OH, OCOR⁵, OCONHR⁵, OCOOR⁵, COOH, COOR⁵, CONH₂, CONHR⁵, CONR⁵R^{5'}, CONHOH, CONHOR⁵ oder Tetrazolyl, jeweils gebunden an ein Kohlenstoffatom der Gruppe **A** bedeutet.

Ebenfalls bevorzugt ist die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel II wobei X eine Bindung oder CH₂ bedeutet.

5 Ebenfalls bevorzugt ist die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel II wobei Y eine Bindung, O, S, NH, NR⁴,NCOR⁴ oder NSO₂R⁴ bedeutet.

In Beispiel 307 ist beschrieben, wie die Hemmung der Mikroglia-Aktivierung gemessen werden kann. Die Aktivierung der Mikroglia kann dabei durch verschiedene Stimuli erfolgen, wie z.B.Aß-Peptid (ß-Amyloid, Araujo, D.M. and Cotman, C.M. *Brain Res. 569, 141-145 (1992)*), Prion-Protein, Zytokine oder durch Zellfragmente (Combs, C.K. et al. (1999) *J. Neurosci.*, 19, 928-939, Wood, P.L.(1998) Neuroinflammation: Mechanisms and Management , *Humana Press*). Beispielsweise zeigt die Verbindung des Beispiel 49 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester eine Hemmung von $IC_{50} = 0,75\mu M$.

10

15

Die Stimulierung mit dem Aß-Peptid entspricht der pathophysiologischen Situation bei der Alzheimerschen Krankheit. In diesem Test zeigten bei Stimulierung mit dem Aß-Peptid die

erfindungsgemäßen Substanzen eine Hemmung der Mikroglia-Aktvierung. Die Hemmung der Mikroglia-Aktivierung durch die erfindungsgemäßen Substanzen führt zu einer starken Reduktion der Cytokinproduktion und –sekretion, z.B. von II1ß und TNF α (gemessen durch ELISA und mRNA-Expressionsanalyse), und zu einer verminderten Sekretion von reaktivem Sauerstoff/Stickstoff-Intermediaten. Es werden also gleich mehrere Entzündungsfaktoren gehemmt.

Die *in vivo* Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Substanzen wurde in einem MCAO-Modell in Ratten gezeigt. Dieses Modell simuliert den Zustand eines Schlaganfalls. Die erfindungsgemäßen Substanzen reduzieren die Mikroglia-Aktivierung, die bei akuten Hirnlesionen in den Gehirnen der Tiere auftritt.

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I und der allgemeinen Formel II zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung oder Verhütung von Krankheiten, die mit einer Mikroglia-Aktivierung assoziiert sind. Beispiele für solche Krankheiten sind AIDS-Dementia, Amyotrophe Lateralsklerose, Creuzfeld-Jacob-Krankheit, Down's Syndrome, diffuse Lewy Body Krankheit, Huntington's Krankheit, Leukencephalopathy, multiple Sklerose, Parkinsonsche Krankheit, Picksche Krankheit, Alzheimersche Krankheit, Schlaganfall, temporäre Lobe-Epilepsie und Tumore.

20

25

30

35

bestehen.

5

10

15

Ferner betrifft die Erfindung pharmazeutische Mittel, die eine oder mehrere erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel I und einen oder mehrere Trägerstoffe enthalten. Die pharmazeutischen Mittel bzw. Zusammensetzungen der Erfindung werden mit den üblichen festen oder flüssigen Trägerstoffen oder Verdünnungsmitteln und den üblichen pharmazeutischen und technischen Hilfsstoffen entsprechend der gewünschten Applikationsart mit einer geeigneten Dosierung in an sich bekannterweise hergestellt. Die bevorzugten Zubereitungen bestehen in einer Darreichungsform, die zur oralen, enteralen oder parenteralen Applikation geeignet ist. Solche Darreichungsformen sind beispielsweise Tabletten, Filmtabletten, Dragees, Pillen, Kapseln, Pulver oder Depotformen sowie Suppositorien. Entsprechende Tabletten können beispielsweise durch Mischen des Wirkstoffs mit bekannten Hilfsstoffen, beispielweise inerten Verdünnungsmitteln wie Dextrose, Zucker, Sorbit, Mannit, Polyvinylpyrrolidon, Sprengmitteln wie Maisstärke oder Alginsäure, Bindemitteln wie Stärke oder Gelatine, Gleitmittel wie Carboxypolymethylen, Carboxymethylcellulose, Celluloseacetatphthalat oder Polyvinylacetat, erhalten werden. Die Tabletten können auch aus mehreren Schichten

Entsprechend können Dragees durch Überziehen von analog den Tabletten hergestellten Kernen mit üblicherweise in Drageeüberzügen verwendeten Mitteln, beispielweise Polyvinylpyrrolidon oder Schellack, Gummiarabicum, Talk, Titanoxid oder Zucker, hergestellt werden. Dabei kann auch die Drageehülle aus mehreren Schichten bestehen, wobei die oben bei den Tabletten erwähnten Hilfsstoffe verwendet werden können.

Wirkstoffe enthaltende Kapseln können beispielsweise hergestellt werden, indem man den Wirkstoff mit einem inerten Träger wie Milchzucker oder Sorbit mischt und in Gelatinekapseln einkapselt.

Die erfindungsgemäßen Substanzen können auch in geeigneten Lösungen wie beispielsweise physiologischer Kochsalzlösung, als Infusions- oder Injektionslösung zur Anwendung kommen.

Für die parenterale Applikation sind insbesondere ölige Lösungen, wie zum Beispiel Lösungen in Sesamöl, Rizinusöl und Baumwollsamenöl, geeignet. Zur Erhöhung der Löslichkeit können Lösungsvermittler, wie zum Beispiel Benzylabenzoat oder

15 Benzylalkohol, zugesetzt werden.

5

10

20

30

35

Es ist auch möglich, die erfindungsgemäßen Substanzen in ein Transdermales System einzuarbeiten und sie damit transdermal zu applizieren.

Die Dosierung der erfindungsgemäßen Substanzen der allgemeinen Formel I und der allgemeinen Formel II wird vom behandelnden Arzt bestimmt und hängt unter anderem von der verabreichten Substanz, dem Verabreichungsweg, der zu behandelnden Erkrankung und von der Schwere der Erkrankung ab. Die tägliche Dosis beträgt nicht mehr als 1000 mg, vorzugsweise nicht mehr als 100 mg, wobei die Dosis als einmal zu verabreichende Einzeldosis oder unterteilt in 2 oder mehrere Tagesdosen gegeben werden kann.

Die Verbindungen der Formel I können als Tautomere, Stereoisomere oder geometrische Isomere vorliegen. Die Erfindung umfaßt auch alle möglichen Isomeren wie E- und Z- Isomere, S- und R-Enantiomere, Diastereomere, Razemate und Gemische derselben einschließlich der tautomeren Verbindungen.

Die Isomerengemische können nach üblichen Methoden wie beispielsweise Kristallisation, Chromatographie oder Salzbildung in die Enantiomeren bzw. E/Z-Isomeren aufgetrennt werden.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen erfolgt in Analogie zu bekannten Verfahren, die beispielsweise in EP 531 883 beschrieben sind. Soweit die Herstellung der Ausgangsverbindungen nicht beschrieben wird, sind die Ausgangsverbindungen bekannt und käuflich oder deren Herstellung erfolgt analog nach den hier beschriebenen Verfahren. Nachfolgend wird die Herstellung einiger Vorstufen, Zwischenprodukte und Produkte exemplarisch beschrieben.

Bei der Herstellung der erfindungsgemäßen Substanzen bedient man sich beispielsweise folgender Verfahren:

Allgemeine Arbeitsvorschrift 1:

5 Reduktion Nitrogruppen, Hydrierung olefinischer Doppelbindungen und hydrogenolytische Spaltung von Benzylethern

Die zu reduzierende Verbindung wird in Ethylacetat, Tetrahydrofuran, Methanol oder Ethanol oder Gemischen der Lösungsmittel gelöst und an 2-5% (bezogen auf die Nitroverbindung) Palladium auf Kohle (10%) bei normalem Druck hydriert. Nach Ende der Wasserstoffaufnahme wird abgesaugt, der Rückstand mit Ethylacetat oder Methanol oder Ethanol gewaschen und das Filtrat im Vakuum eingeengt. Das Rohprodukt wird in der Regel ohne weitere Reinigung umgesetzt.

Allgemeine Arbeitsvorschrift 2:

15 Reduktion Nitrogruppen

10

20

9.2 g Eisen(II)sulfat werden in 30 ml Wasser und 9 ml Ammoniaklösung vorgelegt. Dazu wird eine Lösung aus 3.6 mmol der Nitroverbindung in 100 ml Ethanol getropft und die Suspension für 1 h bei 70°C intensiv gerührt. Anschließend läßt man absitzen, filtriert vom Feststoff ab, engt das Filtrat weitgehend ein, versetzt mit Wasser und extrahiert dreimal mit Ethylacetat. Die vereinigten Extrakte werden über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Die Aminoverbindung wird als Rohprodukt weiterverarbeitet.

Allgemeine Arbeitsvorschrift 3:

Cyclisierung zu Benzimidazolen mit Orthoestern

- 10 mmol eines 1,2-Diaminobenzolderivats werden in 25 ml Ethanol gelöst. Dazu tropft man 47 ml einer 0.8 M etherischen HCl-Lösung, rührt für 30 min und engt dann im Vakuum zur Trockene ein. Der Rückstand wird in 230 ml Methanol aufgenommen und mit 6 ml Trimethylorthobenzoat oder der entsprechenden Menge eines anderen Orthoesters versetzt. Man erhitzt für 2-8 h zum Rückfluß, gießt nach dem Erkalten auf ges.
- Natriumhydrogencarbonatlösung, extrahiert dreimal mit Ethylacetat, trocknet die vereinigten Extrakte über Natriumsulfat und engt im Vakuum ein. Der Rückstand wird durch Kristallisation oder Säulenchromatographie an Kieselgel gereinigt.

Allgemeine Arbeitsvorschrift 4:

35 Cyclisierung zu Benzimidazolen mit Iminoesterhydrochloriden

1.2 mmol eines 1,2-Diaminobenzolderivats werden in 5 ml Tetrahydrofuran gelöst, mit 1.5 mmol eines Benzimidathydrochlorids versetzt und die Mischung für 15 h gerührt. Der

Ansatz wird mit ges. Natriumhydrogencarbonatlösung versetzt, mit Wasser verdünnt und dreimal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden dreimal mit 1 N wäßriger Salzsäure und einmal mit ges. Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet, über eine Fritte mit Kieselgel filtriert und die Lösung zur Trockene eingeengt. Das Produkt kristallisiert aus Diisopropylether.

Allgemeine Arbeitsvorschrift 5:

Cyclisierung zu Benzimidazolen via Carbonsäureanilide

4.7 mmol eines 1,2-Diaminobenzolderivats werden in 20 ml Dichlormethan gelöst, mit 14 mmol Triethylamin und langsam mit 6 mmol Carbonsäurechlorid versetzt und die Mischung für 15 h gerührt. Der Ansatz wird mit ges. Natriumhydrogencarbonatlösung versetzt, mit Wasser verdünnt und zweimal mit Dichlormethan extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser und mit ges. Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das zurückbleibende rohe Carbonsäureanilid wird in einem 9:1-Gemisch aus Methanol und konz. Salzsäure aufgenommen und für 1 h zum Rückfluß erhitzt. Das Reaktionsgemisch wird nach dem Erkalten langsam in ges. Natriumhydrogencarbonatlösung eingetragen, mit Wasser verdünnt und dreimal mit Dichlormethan extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit ges. Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird falls erforderlich durch Kristallisation oder Säulenchromatographie an Kieselgel gereinigt.

Allgemeine Arbeitsvorschrift 6:

Etherspaltung mit Bromwasserstoffsäure

5 g Arylmethylether werden mit 160 ml 48%iger wäßriger HBr versetzt und für 1-5 h zum Rückfluß erhitzt. Nach dem Erkalten wird filtriert. Der Rückstand wird in Ethylacetat aufgenommen, und dreimal mit ges. Natriumhydrogencarbonatlösung extrahiert. Nach Trocknung über über Natriumsulfat wird im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird falls erforderlich durch Kristallisation oder Säulenchromatographie an Kieselgel gereinigt.

30

35

5

10

15

20

25

Allgemeine Arbeitsvorschrift 7:

Etherspaltung mit Bortribromid

1.86 mmol Arylmethyether werden in 18 ml Dichlormethan gelöst und bei –35°C langsam mit 7.4 ml einer 1 M Lösung von Bortribromid in Dichlormethan versetzt. Man beläßt für 12-15 h bei –30°C, versetzt dann mit ges. Natriumhydrogencarbonatlösung, extrahiert dreimal mit Dichlormethan, trocknet die vereinigten Extrakte über Natriumsulfat und engt im

Vakuum ein. Der Rückstand wird falls erforderlich durch Säulenchromatographie an Kieselgel gereinigt.

Allgemeine Arbeitsvorschrift 8:

5 Alkylierung von Hydroxybenzimidazolderivaten und Phenolderivaten mit Alkylhalogeniden

Eine Lösung von 1.85 mmol des Hydroxybenzimidazolderivats in 12 ml *N,N*-Dimethylformamid wird mit 1.85 mmol Caesiumcarbonat, und 2.24 mmol Alkylbromid oder Alkyljodid versetzt. Bei Verwendung der Alkylbromide werden optional 1.85 mmol

Natriumjodid zugesetzt. Man rührt für 12-96 h, gießt dann auf Wasser, nimmt mit Ethylacetat auf, wäscht die organische Phase viermal mit Wasser, trocknet die über Natriumsulfat und engt im Vakuum ein.

Alternativ zu dieser wäßrigen Aufarbeitung kann man das Reaktionsgemisch mit Dichlormethan versetzen, von den ausfallenden Salzen durch Filtration trennen und das Filtrat im Vakuum einengen.

Unabhängig von der Aufarbeitungsmethode wird der Rückstand durch Kristallisation oder Säulenchromatographie an Kieselgel gereinigt.

Allgemeine Arbeitsvorschrift 9:

15

25

20 Verseifung von Carbonsäurealkylestern

0.77 mmol des Carbonsäurealkylesters werden in 5 ml Methanol und 5 ml Tetrahydrofuran gelöst und mit 5 ml einer 0.5 N wäßrigen Lithium- oder Natriumhydroxidlösung versetzt. Nach 2-12 h Rühren wird im Vakuum weitestgehend eingeengt, durch Zusatz von wäßriger Salzsäure neutralisiert und mit Ethylacetat extrahiert. Man trocknet über Natriumsulfat und engt im Vakuum ein. Der Rückstand wird falls erforderlich durch Säulenchromatographie an Kieselgel gereinigt.

Allgemeine Arbeitsvorschrift 10:

Veresterung von Carbonsäuren

30 0.2 mmol Carbonsäure werden in 1 ml primärem oder sekundärem Alkohol gelöst, mit zwei Tropfen konz. Schwefelsäure versetzt und 12 h bei 60°C gerührt. Der Ansatz wird dann mit ges. Kaliumhydrogencarbonatlösung versetzt, mit Wasser verdünnt und dreimal mit Ethylacetat extrahiert. Nach Waschen der vereinigten Extrakte mit ges. Natriumchloridlösung und Trocknung über Natriumsulfat wird im Vakuum eingeengt und der Rückstand aus Diisopropylether kristallisiert.

Allgemeine Arbeitsvorschrift 11:

5

15

20

35

Reduktion von Carbonsäurealkylestern mit Lithiumaluminiumhydrid

0.15 mmol Carbonsäureester werden in Tetrahydrofuran gelöst und mit 0.09 mmol Lithiumaluminiumhydrid versetzt. Man läßt für 1-48 h rühren, versetzt mit Wasser und extrahiert dreimal mit Dichlormethan. Nach Trocknung der vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat engt man im Vakuum ein. Der Rückstand wird falls erforderlich durch Kristallisation oder durch Säulenchromatographie an Kieselgel gereinigt.

Allgemeine Arbeitsvorschrift 12:

10 Wittigreaktion von Benzimidazolcarbaldehyden mit (ω-Carboxyalkyl)triphenylphosphoniumbromiden und Veresterung mit Methanol

2 mmol des (ω-Carboxyalkyl)triphenylphosphoniumbromids werden in 2.5 ml Dimethylsulfoxid und 2.5 ml Tetrahydrofuran bei 0°C mit 4 mmol Kalium-*tert*-butylat versetzt und für 30 min bei T>10°C gerührt. Anschließend setzt man eine Lösung aus 0.67 mmol des Aldehyds in 2 ml Tetrahydrofuran zu und rührt für 3 h bei 20°C. Der Ansatz wird dann mit ges. Ammoniumchloridlösung versetzt, mit Wasser verdünnt und dreimal mit Ethylacetat extrahiert. Nach Trocknung der vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat wird im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird in 15 ml Methanol gelöst, mit zwei Tropfen konz. Schwefelsäure versetzt und 48-72 h stehen gelassen. Nach Einengen i. Vak wird der Rückstand durch Säulenchromatographie an Kieselgel gereinigt.

Allgemeine Arbeitsvorschrift 13:

Umsetzung von Aminobenzimidazolen mit Alkyl- und Arylsulfonsäurehalogeniden 47 μmol Aminobenzimidazolderivat werden in 0.5 ml Dichlormethan gelöst, mit 51 μmol Triethylamin und 51 μmol Alkyl- oder Arylsulfonsäurehalogenid versetzt und die Reaktionsmischung für 2-15 h gerührt. Zur Aufarbeitung gibt man ges.

Natriumhydrogencarbonatlösung zu, extrahiert dreimal mit Dichlormethan, wäscht die vereinigten organischen Phasen mit Wasser, trocknet über Natriumsulfat und engt im Vakuum ein. Der Rückstand wird durch Kristallisation oder durch Säulenchromatographie an Kieselgel gereinigt.

Allgemeine Arbeitsvorschrift 14:

Kupfervermittelte O- oder N-Arylierung von Benzimidazolen

5 mmol eines N-unsubstituierten Benzimidazolderivats oder eines N-arylsubstituierten Hydroxybenzimidazolderivats werden in 20 ml Dichlormethan gelöst. Man gibt 10 mmol einer Arylboronsäure, 5 mmol wasserfreies Kupfer(II)acetat, 10 mmol Pyridin oder Triethylamin und ca. 2.5 g Molekularsieb (4) zu, rührt für 48-72 h unter

Feuchtigkeitsausschluß, setzt dann Kieselgel zu, engt im Vakuum zur Trockene ein und reinigt das zurückbleibende Pulver durch Chromatographie an Kieselgel. Regioisomere N-Arylierungsprodukte werden falls erforderlich mittels HPLC getrennt.

5 Allgemeine Arbeitsvorschrift 15:

Basenkatalysierte N-Substitution von Benzimidazolen

5 mmol eines N-unsubstituierten Benzimidazolderivats werden in 20 ml Dimethylacetamid gelöst. Man gibt 25 mmol Natriumhydrid und 20 mmol eines elektronenarmen Aryl-oder Heteroaryl-Halogenids zu und errhitzt für 48-72 h unter Feuchtigkeitsausschluß zum Rückfluss, setzt dann Kieselgel zu, engt im Vakuum zur Trockene ein und reinigt das zurückbleibende Pulver durch Chromatographie an Kieselgel. Regioisomere N-Arylierungsprodukte werden falls erforderlich mittels HPLC getrennt.

15 Allgemeine Arbeitsvorschrift 16:

Cyclisierung zu Benzimidazolen mit Aldehyden

1 mmol eines 1,2-Diaminobenzolderivats werden in 3 ml Nitrobenzol gelöst. Dazu gibt man 1 mmol eines Aryl- bzw. Heteroarylaldehyds. Man erhitzt für 2-6 h auf 150 °C und lässt erkalten. Der Rückstand wird ohne weitere Aufarbeitung direkt durch Säulenchromatographie an Kieselgel gereinigt.

Allgemeine Arbeitsvorschrift 17:

Überführung von Carbonsäuren in Carbonsäureamide

0.25 mmol einer Carbonsäure werden in 3 ml *N,N*-Dimethylformamid gelöst, mit 0.38 mmol eines primären oder sekundären Amins, 0.5 mmol Triethylamin und 0.25 mmol Diphenylphosphorylazid versetzt und die Mischung für 2 d gerührt. Zur Aufarbeitung gibt man Wasser zu, extrahiert dreimal mit Ethylacetat, wäscht die vereinigten organischen Phasen mit Wasser, trocknet über Natriumsulfat und engt im Vakuum ein. Der Rückstand wird durch Säulenchromatographie an Kieselgel gereinigt.

30

35

10

20

25

Allgemeine Arbeitsvorschrift 18:

Überführung von Carbonsäureestern in Carbonsäureamide

0.36 mmol eines Amins werden in 3 ml Toluol gelöst und unter Kühlung im Eisbad tropfenweise mit 0.18 ml einer 2 M Lösung von Trimethyaluminium in Toluol versetzt. Man versetzt mit einer Lösung aus 0.33 mmol des Carbonsäuremethylesters in 3 ml Toluol und rührt 2-8 h bei 95°C. Zur Aufarbeitung gibt man nach dem Erkalten Wasser zu, extrahiert dreimal mit Ethylacetat, wäscht die vereinigten organischen Phasen mit ges.

Natriumchloridlösung, trocknet über Natriumsulfat und engt im Vakuum ein. Der Rückstand wird durch Säulenchromatographie an Kieselgel gereinigt.

5 Beispiel 1

[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]essigsäureisopropylester

wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol (Benincori, T.; Sannicolo, F.; J.Heterocycl.Chem.; 25; 1988; 1029-1033) mit Bromessigsäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

10 Fp. 137-138°C

Beispiel 2

15

25

35

[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]ethan-1-ol

wurde wurde durch Umsetzung von [(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]essigsäuremethylester (DE 4330959) gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 11 erhalten. 1 H-NMR (D₆-DMSO): δ = 3.72 ppm t (J = 7.5 Hz, 2H); 4.02 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.72 d (J = 2 Hz, 1H); 7.10 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.38-7.68 m (10H); 7.76 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 3

20 3-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]propan-1-ol

0.5 g 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol wurden gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 mit 3-(Brompropoxy)-*tert*-butyldimethylsilan umgesetzt. Nach Chromatographie an Kieselgel nahm man in 2.5 ml Methanol auf, setzte 0.4 ml konz. Salzsäure zu und ließ für 2 h bei 20°C rühren. Man goss auf ges. wässrige Natriumhydrogencarbonatlösung, extrahierte dreimal mit Ethylacetat, wusch die vereinigten

Natriumhydrogencarbonatlösung, extrahierte dreimal mit Ethylacetat, wusch die vereinigten Extrakte mit ges. wäßriger Natriumchloridlösung, trocknete über Natriumsulfat und engte im Vakuum ein.

Fp. 191-193°C

30 Beispiel 4

3-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]propansäure

100 mg 3-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]propan-1-ol wurden in 2.5 ml Aceton vorgelegt und bei –15°C mit 0.15 ml einer Lösung von Jones-Reagenz (hergestellt aus 0.27 g Chrom(VI)oxid, 1 ml Wasser und 0.23 ml konz. Schwefelsäure) versetzt. Nach 3.5 h Rühren bei –15°C wurde durch Zusatz von Isopropanol gequencht. Man verdünnte mit Wasser, extrahierte dreimal mit Dichlormethan, trocknete die vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat und engte im

Vakuum ein. Der Rückstand wurde durch Chromatographie an Kieselgel gereinigt. 1 H-NMR (D₆-DMSO): δ = 2.60 ppm t (J = 7.5 Hz, 2H); 4.15 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.64 d (J = 2 Hz, 1H); 6.95 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.30-7.61 m (10H); 7.69 d (J = 8 Hz, 1H).

5 Beispiel 5

10

3-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]propansäuremethylester

45 mg 3-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]propansäure wurden in 0.5 ml *N*,*N*-Dimethylformamid gelöst und mit 41 mg Caesiumcarbonat und 10 µl Methyljodid versetzt. Man ließ 2 d rühren, verdünnte mit Dichlormethan, filtrierte, engte das Filtrat im Vakuum ein und chromatographierte den Rückstand an Kieselgel.

Fp. 120-121°C

Beispiel 6

2-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]propansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol mit 2-Brompropansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 132-135°C

Beispiel 7

20 4-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]butansäureisopropylester

wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol mit 4-Brombutansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 89-91°C

25 Beispiel 8

4-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]butan-1-ol

wurde durch Umsetzung von 4-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]butansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 11 erhalten. Fp. 159-160°C

D-:

30

35

Beispiel 9

Essigsäure-[4-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]but-1-yl]ester

50 mg 4-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]butan-1-ol wurden in 1 ml Dichlormethan gelöst, mit 0.34 ml Pyridin und 20 µl Acetylchlorid versetzt und 15 h gerührt. Man versetzte mit ges. Natriumhydrogencarbonatlösung, verdünnte mit Wasser, extrahierte zweimal mit Dichlormethan, wusch die vereinigten organischen Phasen mit ges. Natriumchloridlösung,

trocknete über Natriumsulfat und engte im Vakuum ein. Der Rückstand wurde mittels Dickschichtchromatograpie gereinigt.

Fp. 68-69°C

5 Beispiel 10

Pivalinsäure-[4-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]but-1-yl]-ester

wurde analog zu der in Beispiel 9 angegebenen Vorschrift aus 50 mg 4-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]butan-1-ol, 0.34 ml Pyridin und 22 µl Trimethylessigsäurechlorid dargestellt.

10 Fp. 104-106°C

Beispiel 11

4-[(1,2-Diphenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl)oxy]butyl-*N*-methylcarbamat

100 mg 4-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]butan-1-ol wurden in 4 ml Dichlormethan gelöst, mit 0.1 ml Triethylamin und 20 mg Methylisocyanat versetzt und 15 h gerührt. Man gab weitere 0.1 ml Triethylamin und 20 mg Methylisocyanat zu, ließ für 20 h rühren und engte dann im Vakuum ein. Der Rückstand wurde mittels Chromatographie an Kieselgel gereinigt.

Fp. 124-126°C

20

30

15

Beispiel 12

5-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]pentansäureisopropylester 994

wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol mit 5-Brompentansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

25 Fp. 91-92°C

Beispiel 13

6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.44-1.56 m (2H); 1.64-1.85 m (4H); 2.33 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.66 s (3H); 3.93 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.70 d (J = 2 Hz, 1H); 6.96 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.22-7.38 m (5H); 7.43-7.58 m (5H); 7.76 d (J = 8 Hz, 1H).

35 Beispiel 14

6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester

wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-1H-benzimidazol mit 6-Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. 1H -NMR (CDCl₃): δ = 1.22 ppm d (J = 7.5 Hz , 6H); 1.43-1.56 m (2H); 1.62-1.87 m (4H); 2.30 t (J = 7.5 Hz , 2H); 3.93 t (J = 7.5 Hz , 2H); 5.01 sp (J = 7.5 Hz , 1H); 6.69 d (J = 2 Hz ,

1H); 6.96 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.25-7.38 m (5H); 7.43-7.55 m (5H); 7.75 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 15

5

10

20

25

6-[(1,2-Diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.35-1.49 ppm m (2H); 1.50-1.63 m (2H); 1.65-1.77 m (2H); 2.23 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.92 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.62 d (J = 2 Hz, 1H); 6.95 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.30-7.62 m (10H); 7.68 d (J = 10 Hz, 1H).

15 Beispiel 16

6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexan-1-ol

wurde durch Umsetzung von 6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 11 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.35-1.85 ppm m (8H); 3.67 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.98 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.70 d (J = 2 Hz, 1H); 6.98 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.24-7.38 m (5H); 7.45-7.58 m (5H); 7.75 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 17

6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid

a) 6-[(1,2-Diphenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl)oxy]hexannitril

wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexannitril gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 108-112°C

6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid

- Zu einer Lösung aus 50 mg 6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexannitril in 1 ml Methanol gab man 18 mg Kaliumcarbonat und 40 μl 30%ige Wasserstoffsuperoxidlösung und ließ für 24 h rühren. Man rührte dann eiskalte wässrige Natriumthiosulfatlösung ein und extrahierte dreimal mit Ethylacetat. Nach Trocknen über Natriumsulfat wurde im Vakuum eingeengt und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert.
- ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.48-1.60 ppm m (2H); 1.65-1.87 m (4H); 2.25 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.94 t (J = 7.5 Hz, 2H); 5.30-5.53 breit (2H); 6.68 d (J = 2 Hz, 1H); 6.95 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.23-7.38 m (5H); 7.42-7.58 m (5H); 7.75 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 18

N-Methoxy-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid

100 mg 6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäure wurden in 2 ml

Tetrahydrofuran gelöst, mit 39 mg Carbonyldiimidazol versetzt, für 30 min bei 20°C gerührt und dann für 30 min zum Rückfluß erhitzt. Bei 20°C gab man dann 21 mg O-Methylhydroxylaminhydrochlorid zu und ließ für 18 h rühren. Das Reaktionsgemisch wurde mit Ethylacetat verdünnt und mit 2 N wäßriger Salzsäure und ges.

Kaliumhydrogencarbonatlösung gewaschen. Nach Trocknung über Natriumsulfat wurde im Vakuum eingeengt und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert.

Fp. 144-145°C

10

25

Beispiel 19

N-(Phenylmethoxy)-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 wurde durch Umsetzung von 6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäure mit O-Benzylhydroxylaminhydrochlorid gemäß der in Beispiel 18 angegebenen Arbeitsvorschrift erhalten.

Fp. 144°C

20 Beispiel 20

N-Hydroxy-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
23 mg N-(Phenylmethoxy)-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid wurden in
4 ml Ethanol gelöst, mit 15 mg Palladium auf Kohle (10%) versetzt und unter einer
Wasserstoffatmosphäre für 3 h gerührt. Nach Abtrennung vom Katalysator wurde im
Vakuum eingeengt und der Rückstand aus Diethylether kristallisiert.
Fp. 83-85°C

Beispiel 21

7-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]heptansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol mit 7-Brom-heptansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 77-80°C

Beispiel 22

35 **7-[(1,2-Diphenyl-1***H-***benzimidazol-6-yl)oxy]heptansäure**

wurde durch Umsetzung von 7-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]heptansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

Fp. 142-145°C

Beispiel 23

7-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]heptansäureisopropylester

wurde durch Umsetzung von 7-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]heptansäure mit Isopropanol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 10 erhalten. Fp. 98-100°C

Beispiel 24

6-[[1-(3-Nitrophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-1-(3-nitrophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol (DE 4330959) mit 6-Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

Fp. 111-113°C

15

30

Beispiel 25

6-[[2-Phenyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-methylester

- a) (5-Methoxy-2-nitrophenyl)[(3-trifluormethyl)phenyl]amin
- 20 2 g 3-Fluor-4-nitroanisol und 16 ml 3-(Trifluormethyl)anilin wurden für 72 h bei 140°C gerührt. Der Ansatz wurde anschließend mit Ethylacetat verdünnt, zehnmal mit 4 N wäßriger Salzsäure und einmal mit ges. Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet, im Vakuum eingeengt und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert.
- ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3.78 ppm s (3H); 6.42 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 6.60 d (J = 2 Hz, 1H); 7.45-7.60 m (4H); 8.22 d (J = 8 Hz, 1H); 9.78 s (breit)(1H).
 - b) 6-Methoxy-2-phenyl-1-[(3-trifluormetyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol wurde durch Hydrierung von (5-Methoxy-2-nitrophenyl)[(3-trifluormethyl)phenyl]amin gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten.

Fp. 135-137°C

- c) 6-Hydroxy-2-phenyl-1-[(3-trifluormetyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol wurde durch Umsetzung von 6-Methoxy-2-phenyl-1-[(3-trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 6 erhalten.
- ¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 6.56 ppm d (J = 2 Hz, 1H); 6.82 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.32-7.50 m (5H); 7.60 d (J = 8 Hz, 1H); 7.70-7.95 m (4H); 9.48 s (breit)(1H).

6-[[2-Phenyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-2-phenyl-1-[(3-trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

Fp. 106-108°C

Beispiel 26

6-[[2-Phenyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-

10 isopropylester

wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-2-phenyl-1-[(3-trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

Fp. 113-115°C

15

5

Beispiel 27

6-[[2-Phenyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde durch Umsetzung von 6-[[2-Phenyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

20 Fp. 156-158°C

Beispiel 28

6-[[2-Phenyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexan-1-ol wurde durch Umsetzung von 6-[[2-Phenyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 11 erhalten. Fp. 143-145°C

Beispiel 29

6-[[1-(3-Cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylestera)

30

35

25

a) 3-(5-Methoxy-2-nitrophenyl)aminobenzonitril

2 g 3-Fluor-4-nitroanisol und 15 ml 3-Aminobenzonitril wurden für 65 h bei 140°C gerührt. Der Ansatz wurde anschließend mit Ethylacetat verdünnt, dreimal mit Wasser und einmal mit ges. Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet, im Vakuum eingeengt und der Rückstzand an Kieselgel chromatographiert. Fp. 157-158°C

b) 6-Methoxy1-(3-cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Hydrierung von 3-(5-Methoxy-2-nitrophenyl)aminobenzonitril gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten. Bei der Cyclisierung wurde abweichend von der allgemeinen Arbeitsvorschrift Tetrahydrofuran als Lösungsmittel verwendet.

Fp. 185-191°C (Zers.)

c) 6-Hydroxy-1-(3-cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 6-Methoxy1-(3-cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 7 erhalten.

Fp. 216-218°C

5

10

25

35

6-[[1-(3-Cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-1-(3-cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

15 Fp. 115-118°C

Beispiel 30

6-[[1-(3-Cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-1-(3-cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol mit
 6-Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.
 Fp. 101-102°C

Beispiel 31

6-[[1-(3-Cyanophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(3-Cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. Fp. 99-101°C

Beispiel 32

30 6-[[1-(4-Cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester a) 4-(5-Methoxy-2-nitrophenyl)aminobenzonitril

2 g 3-Fluor-4-nitroanisol und 15 ml 4-Aminobenzonitril wurden für 22 h bei 140°C gerührt. Der Ansatz wurde anschließend mit Ethylacetat verdünnt, dreimal mit 2 N wäßriger Salzsäure, dreimal mit Wasser und einmal mit ges. Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet, im Vakuum eingeengt und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3.70 ppm s (3H); 6.38 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 6.68 d (J = 2 Hz, 1H); 7.27 d (J = 8 Hz, 2H); 7.54 d (J = 8 Hz, 2H); 8.08 d (J = 8 Hz, 1H); 9.60 s (breit)(1H).

5 b) 6-Methoxy1-(4-cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Hydrierung von 4-(5-Methoxy-2-nitrophenyl)aminobenzonitril gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten. Bei der Cyclisierung wurde abweichend von der allgemeinen Arbeitsvorschrift Tetrahydrofuran als Lösungsmittel verwendet.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3.82 ppm s (3H); 6.72 d (J = 2 Hz, 1H); 7.00 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.30-7.49 m (7H); 7.78 d (J = 8 Hz, 1H); 7.81 d (J = 8 Hz, 2H).

c) 6-Hydroxy-1-(4-cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 6-Methoxy-1-(4-cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 7 erhalten.

Fp. 266-268°C

10

15

25

6-[[1-(4-Cyanophenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-1-(4-cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

20 Fp. 145-148°C

Beispiel 33

6-[[1-(4-Cyanophenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-1-(4-cyanophenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol mit 6-Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 102-103°C

Beispiel 34

6-[[1-(3-Chlorphenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

30 a) 1-(3-Chlorphenyl)-6-methoxy-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Reduktion von (3-Chlorphenyl)-(5-methoxy-2-nitrophenyl)amin (Belton, Mc Inerney; Proc.R.Ir.Acad.Sect.B; 69; 1970; 21,27) gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 2 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten.

35 Fp. 140-143°C

b) 1-(3-Chlorphenyl)-6-hydroxy-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 6-Methoxy-1-(3-chlorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 6 erhalten.

Fp. 210-214°C

6-[[1-(3-Chlorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 1-(3-Chlorphenyl)-6-hydroxy-2-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

5 Fp. 101-105°C

Beispiel 35

6-[[1-(3-Chlorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester wurde durch Umsetzung von 1-(3-Chlorphenyl)-6-hydroxy-2-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6 Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.
 Fp. 107-112°C

Beispiel 36

6-[[1-(3-Chlorphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(3-Chlorphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.36-1.78 ppm m (6H); 2.24 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.96 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.68 d (J = 2 Hz, 1H); 6.97 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.32-7.65 m (9H); 7.69 d (J = 8 Hz, 1H).

20

Beispiel 37

6-[[1-(3-Chlorphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexan-1-ol

wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(3-Chlorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 11 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.38-1.88 ppm m (8H); 3.67 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.96 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.70 d (J = 2 Hz, 1H); 6.97 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.18 ddd (J = 8, 2, 2 Hz, 1H); 7.25-7.55 m (8H); 7.76 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 38

30 6-[[1-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester a) 1-(4-Chlorphenyl)-6-methoxy-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Reduktion von (4-Chlorphenyl)-(5-methoxy-2-nitrophenyl)amin (Kottenhahn et al.; J.Org.Chem.; 28; 1963; 3114,3118) gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 2 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen

35 Arbeitsvorschrift 3 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3.82 ppm s (3H); 6.67 d (J = 2 Hz, 1H); 6.97 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.22-7.40 m (5H); 7.46-7.55 m (4H); 7.77 d (J = 8 Hz, 1H).

b) 1-(4-Chlorphenyl)-6-hydroxy-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 6-Methoxy-1-(4-chlorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 6 erhalten.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 6.60 ppm d (J = 2 Hz, 1H); 6.87 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.40-7.56 m (7H); 7.64 d (J = 8 Hz, 1H); 7.70 d (J = 8 Hz, 2H); 9.50 s (breit)(1H).

6-[[1-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 1-(4-Chlorphenyl)-6-hydroxy-2-phenyl-1*H-*benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 100-104°C

10

20

5

Beispiel 39

6-[[1-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester wurde durch Umsetzung von 1-(4-Chlorphenyl)-6-hydroxy-2-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

15 Fp. 83-88°C

Beispiel 40

6-[[1-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. ¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.35-1.78 ppm m (6H); 2.25 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.94 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.68 d (J = 2 Hz, 1H); 6.95 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.33-7.54 m (7H); 7.63 d (J = 8 Hz, 2 H); 7.69 d (J = 8 Hz, 1H).

25 Beispiel 41

6-[[1-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexan-1-ol wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 11 erhalten.

Fp. 115-120°C

30

35

Beispiel 42

6-[[1-(2-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester a) 5-Chlor-2-nitrophenyl-o-tolylamin

Zu einer Lösung aus 10 g 1-Chlor-3,4-dinitrobenzol in 50 ml Ethanol gab man 81 ml o-Toluidin und erhitzte für 72 h zum Rückfluß. Man engte im Vakuum ein und nahm den Rückstand in Ethylacetat und 2 N wäßriger Salzsäure auf. Die organische Phase wurde

noch dreimal mit 2 N wäßriger Salzsäure extrahiert, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Man reinigte den Rückstand durch Chromatographie an Kieselgel. 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 2.28 ppm s (3H); 6.70 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.80 d (J = 2 Hz, 1H); 7.22-7.40 m (4H); 8.18 d (J = 10 Hz, 1H); 9.40 s (breit)(1H).

5 b) 5-Methoxy-2-nitrophenyl-o-tolylamin

Zu einer Lösung aus 1 g Natrium in 20 ml Methanol gab man 1 g 5-Chlor-2-nitrophenyl-o-tolylamin und erhitzte für 72 h zum Rückfluß. Anschließend wird auf 0°C abgekühlt und das kristalline Produkt abgesaugt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.30 ppm s (3H); 3.72 s (3H); 6.19 d (J = 2 Hz, 1H); 6.32 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.20-7.40 m (4H); 8.20 d (J = 10 Hz, 1H); 9.62 s (breit)(1H).

c) 6-Methoxy-1-(2-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 5-Methoxy-2-nitrophenyl-o-tolylamin gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.93 ppm s (3H); 3.78 s (3H); 6.42 d (J = 2 Hz, 1H); 6.97 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.22-7.48 m (7H); 7.57 dd (J = 8, 1 Hz, 2H); 7.78 d (J = 8 Hz, 1H).

6-[[1-(2-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-Methoxy-1-(2-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 6 umgesetzt. Das Rohprodukt wurde mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 umgesetzt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.43-1.58 ppm m (2H); 1.62-1.84 m (4H); 1.93 s (3H); 2.34 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.68 s (3H); 3.90 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.42 d (J = 2 Hz, 1H); 6.96 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.22-7.48 m (7H); 7.56 dd (J = 8, 1.5 Hz, 2H); 7.76 d (J = 8 Hz, 1H).

25 Beispiel 43

10

20

30

35

6-[[1-(2-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde durch Umsetzung 6-[[1-(2-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

Fp. 198-200°C

Beispiel 44

6-[[1-(3-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester a) 5-Chlor-2-nitrophenyl-*m*-tolylamin

Zu einer Lösung aus 50 g 1-Chlor-3,4-dinitrobenzol in 250 ml Ethanol gab man 81 ml *m*-Toluidin und ließ die Lösung für 72 h stehen. Das Rektionsgemisch wurde filtriert und das Kristallisat mit kaltem Ethanol und 2 N wäßriger Salzsäure gewaschen. Man reinigte durch Chromatographie an Kieselgel.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.40 ppm s (3H); 6.72 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.04-7.13 m (3H); 7.14 d (J = 2 Hz, 1H); 7.32 t (J = 10 Hz, 1H); 8.18 d (J = 10 Hz, 1H); 9.52 s (breit)(1H).

b) 5-Methoxy-2-nitrophenyl-m-tolylamin

Zu einer Lösung aus 9 g Natrium in 670 ml Methanol gab man 39 g 5-Chlor-2-nitrophenylm-tolylamin und erhitzte für 72 h zum Rückfluß. Anschließend wird auf 0°C abgekühlt und das kristalline Produkt abgesaugt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.40 ppm s (3H); 3.73 s (3H); 6.33 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.58 d (J = 2 Hz, 1H); 7.03-7.15 m (3H); 7.31 t (J = 10 Hz, 1H); 8.19 d (J = 10 Hz, 1H); 9.72 s (breit)(1H).

c) 6-Methoxy-1-(3-methylphenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 5-Methoxy-2-nitrophenyl-*m*-tolylamin gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.42 ppm s (3H); 3.81 s (3H); 6.69 d (J = 2 Hz, 1H); 7.03 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.10-7.18 m (2H); 7.30-7.48 m (5H); 7.62 dd (J = 8, 1 Hz, 2H); 7.89 d (J = 8 Hz, 1H).

d) 6-Hydroxy-1-(3-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 6-Methoxy-1-(3-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 6 erhalten.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 2.34 ppm s (3H); 6.52 d (J = 2 Hz, 1H); 6.80 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.15 d (J = 8 Hz, 1H); 7.28 s (breit)(1H); 7.32-7.55 m (7H); 7.59 d (J = 8 Hz, 1H); 9.37 s (breit)(1H).

6-[[1-(3-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H***-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester** wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-1-(3-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.44-1.58 ppm m (2H); 1.64-1.85 m (4H); 2.35 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2.40 s (3H); 3.68 s (3H); 3.95 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.70 d (J = 2 Hz, 1H); 6.96 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.10 d (J = 8 Hz, 1H); 7.16 s (breit)(2H); 7.25-7.43 m (4H); 7.55 dd (J = 8, 1 Hz, 2H); 7.77 d (J = 8 Hz, 1H).

30 Beispiel 45

35

5

15

20

6-[[1-(3-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-1-(3-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 1.22 ppm d (J = 8 Hz, 6H); 1.44-1.56 m (2H, CH₂); 1.64-1.84 m (4H, CH₂); 2.30 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2.41 s (3H); 3.95 t (J = 7.5 Hz, 2H); 5.00 sp (J = 8 Hz, 1H); 6.68 d (J = 2 Hz, 1H); 6.96 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.10 d (J = 8 Hz, 1H); 7.14 s (breit)(1H); 7.25-7.41 m (4H); 7.54 dd (J = 8, 1 Hz, 2H); 7.75 d (J = 8 Hz, 1H).

6-[[1-(3-Methylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(3-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. 1 H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.38-1.80 ppm m (6H); 2.23 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.84-3.93 m (2H); 6.60 d (J = 2 Hz, 1H); 6.87 d (breit)(J = 8 Hz, 1H); 7.15 d (J = 8 Hz, 2H); 7.20-7.32 m (4H); 7.42-7.50 m (2H); 7.59 d (J = 8 Hz, 1H); 7.77 d (J = 8 Hz, 1H).

10 Beispiel 47

5

15

30

6-[[1-(3-Methylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexan-1-ol

wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(3-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 11 erhalten. 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 1.40-1.85 m (8H); 2.40 s (3H); 3.68 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.96 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.69 d (J = 1.5 Hz, 1H); 6.96 dd (J = 8, 1.5 Hz, 1H); 7.10 d (J = 8 Hz, 1H); 7.13 s (breit)(1H); 7.25-7.42 m (5H); 7.54 dd (J = 8, 1 Hz, 2H); 7.76 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 48

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

20 a) 5-Chlor-2-nitrophenyl-p-tolylamin

wurde analog zu 5-Chlor-2-nitrophenyl-*m*-tolylamin aus 1-Chlor-3,4-dinitrobenzol und *p*-Toluidin hergestellt. Man reinigte durch Kristallisation.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.40 ppm s (3H); 6.70 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.08 d (J = 2 Hz, 1H); 7.16 d (J = 10 Hz, 2H); 7.28 d (J = 10 Hz, 2H); 8.18 d (J = 10 Hz, 1H); 9.50 s (breit)(1H).

25 **b) 5-Methoxy-2-nitrophenyl-***p***-tolylamin**

wurde analog zu 5-Methoxy-2-nitrophenyl-*m*-tolylamin aus 5-Chlor-2-nitrophenyl)-*p*-tolylamin und Natriummethanolat hergestellt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.39 ppm s (3H); 3.72 s (3H); 6.31 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.50 d (J = 2 Hz, 1H); 7.19 d (J = 10 Hz, 2H); 7.25 d (J = 10 Hz, 2H); 8.19 d (J = 10 Hz, 1H); 9.70 s (breit)(1H).

c) 6-Methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 5-Methoxy-2-nitrophenyl-*p*-tolylamin gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.49 ppm s (3H); 3.80 s (3H); 6.69 d (J = 2 Hz, 1H); 6.97 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.20 d (breit)(J = 8 Hz, 2H); 7.25-7.36 m (5H); 7.53 dd (J = 8, 1 Hz, 2H); 7.76 d (J = 8 Hz, 1H).

d) 6-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 6-Methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 6 erhalten.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 2.40 ppm s (3H); 6.50 d (J = 2 Hz, 1H); 6.80 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.28 d (J = 8 Hz, 2H); 7.32-7.43 m (5H); 7.46-7.52 m (2H); 7.56 d (J = 8 Hz, 1H); 9.28 s (breit)(1H).

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.44-1.58 ppm m (2H); 1.62-1.86 m (4H); 2.34 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2.48 s (3H); 3.68 s (3H); 3.94 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.69 d (J = 2 Hz, 1H); 6.96 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.19 d (J = 8 Hz, 2H); 7.28-7.38 m (5H); 7.55 dd (J = 8, 1 Hz, 2H); 7.75 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 49

5

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.
¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.22 ppm d (J = 7.5 Hz, 6H); 1.44-1.56 m (2H); 1.62-1.85 m (4H); 2.30 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2.47 s (3H); 3.93 t (J = 7.5 Hz, 2H); 5.01 sp (J = 7.5 Hz, 1H); 6.68 d
(J = 2 Hz, 1H); 6.96 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.20 d (J = 8 Hz, 2H); 7.26-7.36 m (5H); 7.55 dd (J = 8, 1 Hz, 2H); 7.75 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 50

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. Fp. 186-190°C

Beispiel 51

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexan-1-ol wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 11 erhalten.

 1H-NMR (CDCl₃): δ = 1.38-1.80 m (8H); 2.47 s (3H); 3.65 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.93 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.68 d (J = 2 Hz, 1H); 6.97 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.18 d (J = 8 Hz, 2H); 7.24-7.37 m

 (5H); 7.54 dd (J = 8, 1 Hz, 2H); 7.75 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 52

6-[[1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester a) 3-(3,4-Dimethylphenyl)amino-4-nitrophenol

3 g 3-Fluor-4-nitrophenol und 6.9 g 3,4-Dimethylanilin wurden vermischt und für 2 h bei 150°C gerührt. Nach dem Erkalten wurde in Dichlormethan gelöst und sechsmal mit 1 N wäßriger Salzsäure extrahiert. Die organische Phase wurde verworfen, und die vereinigten wäßrigen Phasen wurden dreimal mit Chloroform extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden über Natriumsulfat getrocknet, im Vakuum eingeengt und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert.

¹H-NMR (CDCl₃/D₆-DMSO): δ = 2.18 ppm s (6H); 6.13 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 6.36 d (J = 2 Hz, 1H); 6.90-7.00 m (2H); 7.09 d (J = 8 Hz, 1H); 7.93 d (J = 8 Hz, 1H); 9.50 s (breit)(1H); 10.19 s (breit)(1H).

- b) 6-[3-(3,4-Dimethylphenyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 3-(3,4-Dimethylphenyl)amino-4-nitrophenol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.
- ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.38-1.52 ppm m (2H); 1.59-1.80 m (4H); 2.30 s (6H); 2.33 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.68 s (3H); 3.87 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.28 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 6.48 d (J = 2 Hz, 1H); 7.04 d (J = 8 Hz, 1H); 7.06 s (breit)(1H); 7.18 d (J = 8 Hz, 1H); 8.17 d (J = 8 Hz, 1H); 9.71 s (breit) (, 1H).
- 6-[[1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 wurde durch Umsetzung von 6-[3-(3,4-Dimethylphenyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit
 Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.44-1.56 ppm m (2H); 1.62-1.84 m (4H); 2.30 s (3H); 2.33 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2.34 s (3H); 3.68 s (3H); 3.93 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.67 d (J = 2 Hz, 1H); 6.94 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.03 dd (J = 8, 1.5 Hz, 1H); 7.09 s (breit)(1H); 7.22-7.35 m (4H); 7.57 dd (J = 8, 1.5 Hz, 2H); 7.76 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 53

5

10

25

6-[[1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]-oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. Fp. 158-161°C

Beispiel 54

35 6-[[1-(3,5-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester a) 3-(3,5-Dimethylphenyl)amino-4-nitrophenol

5.4 g 3-Fluor-4-nitrophenol und 4.3 ml 3,5-Dimethylanilin wurden vermischt und für 6 h bei 120°C gerührt. Nach dem Erkalten wurde in Ethylacetat und Wasser aufgenommen und dreimal mit 1 N wäßriger Salzsäure extrahiert. Die vereinigten wäßrigen Phasen wurden dreimal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden über Natriumsulfat getrocknet, im Vakuum eingeengt und der Rückstand kristallisiert. 1 H-NMR (D₆-DMSO): δ = 2.30 ppm s (6H); 6.28 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 6.49 d (J = 2 Hz, 1H);

 1 H-NMR (D₆-DMSO): δ = 2.30 ppm s (6H); 6.28 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 6.49 d (J = 2 Hz, 1H) 6.52 d (J = 2 Hz, 1H); 6.90 s (breit)(1H); 6.98 s (breit)(2H); 8.04 d (J = 8 Hz, 1H); 9.51 s (breit) (1H).

b) 6-[3-(3,5-Dimethylphenyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester
wurde durch Umsetzung von 3-(3,5-Dimethylphenyl)amino-4-nitrophenol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.
¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.40-1.52 ppm m (2H); 1.60-1.80 m (4H); 2.30 t (J = 7.5 Hz, 2H) 2.32 s (6H); 3.68 s (3H); 3.88 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.30 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 6.52 d (J = 2 Hz, 1H); 6.88 s (breit)(1H); 6.91 s (breit)(2H); 8.17 d (J = 8 Hz, 1H); 9.69 s (breit) (1H).

6-[3-(3,5-Dimethylphenyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-[3-(3,5-Dimethylphenyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten.

Fp. 124-126°C

20

5

Beispiel 55

6-[[1-(3,5-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde durch Umsetzung von 6-[3-(3,5-Dimethylphenyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9.

25 Fp. 162-164°C

Beispiel 56

6-[[1-(3,5-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester

30 wurde durch Umsetzung von 6-[3-(3,5-Dimethylphenyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäure mit Isopropanol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 10.
Fp. 98-101°C

5

10

20

30

35

6-[[1-(3-Methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester a) 3-(3-Methoxyphenyl)amino-4-nitrophenol

4 g 3-Fluor-4-nitrophenol und 9.4 g *m*-Anisidin wurden vermischt und für 2.5 h bei 150°C gerührt. Nach dem Erkalten wurde in Dichlormethan gelöst und dreimal mit 1 N wäßriger Salzsäure extrahiert. Die organische Phase wurde über Natriumsulfat getrocknet, im Vakuum eingeengt und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3.83 ppm s (3H); 6.30 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.57 d (J = 2 Hz, 1H); 6.70-6.84 m (2H); 6.89 d (breit)(J = 10 Hz, 1H); 7.32 t (J = 10 Hz, 1H); 8.19 d (J = 10 Hz, 1H); 9.68 s (breit)(1H); 9.69 s (breit).

b) 6-[3-(3-Methoxyphenyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 3-(3-Methoxyphenyl)amino-4-nitrophenol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.42-1.58 ppm m (2H); 1.60-1.93 m (4H); 2.34 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.68 s (3H); 3.80 s (3H); 4.03 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.32 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.59 d (J = 2 Hz, 1H); 6.68-6.84 m (2H); 6.90 d (breit)(J = 8 Hz, 1H); 7.32 t (J = 8 Hz, 1H); 8.19 d (J = 10 Hz, 1H); 9.70 s (breit)(1H).

6-[[1-(3-Methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-[3-(3-Methoxyphenyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.44-1.58 ppm m (2H); 1.62-1.86 m (4H); 2.34 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.68 s (3H); 3.78 s (3H); 3.95 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.71 d (J = 1.5 Hz, 1H); 6.83 dd (J = 1.5, 1.5 Hz, 1H); 6.90 dd (J = 8, 1.5 Hz, 1H); 6.94 dd (J = 8, 1.5 Hz, 1H); 7.01 dd (J = 8, 1.5 Hz, 1H);

25 7.27-7.36 m (3H); 7.40 t (J = 8 Hz, 1H); 7.56 dd (J = 8, 2 Hz, 2H); 7.74 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 58

6-[[1-(3-Methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(3-Methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. Fp. 149-152°C

Beispiel 59

6-[[1-(4-Methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester a) 3-(4-Methoxyphenyl)amino-4-nitrophenol

0.16 g 3-Fluor-4-nitrophenol und 0.37 g *p*-Anisidin wurden vermischt und für 1.5 h bei 150°C gerührt. Nach dem Erkalten wurde in Dichlormethan gelöst, zweimal mit 1 N

wäßriger Salzsäure und einmal mit ges. Natriumchloridlösung extrahiert. Die organische Phase wurde über Natriumsulfat getrocknet, und im Vakuum eingeengt.

¹H-NMR (CDCl₃/D₆-DMSO): δ = 3.57 ppm s (3H); 6.06 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.18 d (J = 2 Hz, 1H); 6.77 d (J = 10 Hz, 2H); 7.03 d (J = 10 Hz, 2H); 7.89 d (J = 10 Hz, 1H); 9.40 s (breit)(1H); 9.80 s (breit).

b) 6-[3-(4-Methoxyphenyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 3-(4-Methoxyphenyl)amino-4-nitrophenol mit 6-

Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

- ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.38-1.50 ppm m (2H); 1.60-1.80 m (4H); 2.33 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.67 s (3H); 3.85 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.88 s (3H); 6.29 dd (J = 10, 1.5 Hz, 1H); 6.30 d (J = 1.5 Hz, 1H); 6.98 d (J = 10 Hz, 2H); 7.20 d (J = 10 Hz, 2H); 8.18 d (J = 10 Hz, 1H); 9.63 s (breit)(1H).
 - 6-[[1-(4-Methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-[3-(4-Methoxyphenyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäure-
- methylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten. Fp. 98-102°C

Beispiel 60

5

6-[[1-(4-Methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(4-Methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. Fp. 160-165°C

25 Beispiel 61

35

6-[[1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-methylester

- a) 3-(3,4-Dimethoxyphenyl)amino-4-nitrophenol
- 3 g 3-Fluor-4-nitrophenol und 8.8 g 3,4-Dimethoxyanilin wurden vermischt und für 2 h bei 150°C gerührt. Nach dem Erkalten wurde in Dichlormethan gelöst und zweimal mit 1 N wäßriger Salzsäure extrahiert. Die wäßrige Phase wurde zweimal mit Chloroform extrahiert und die vereinigten Chloroformextrakte über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 3.75 ppm s (3H); 3.78 s (3H); 6.25 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.35 d (J = 2 Hz, 1H); 6.88 dd (J = 8, 1.5 Hz, 1H); 6.98 d (J = 1.5 Hz, 1H); 7.05 d (J = 8 Hz, 1H); 8.04 d (J = 10 Hz, 1H); 9.52 s (breit)(1H); 10.72 s (breit).

b) 6-[3-(3,4-Dimethoxyphenyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 3-(3,4-Dimethoxyphenyl)amino-4-nitrophenol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 1.40-1.52 ppm m (2H); 1.60-1.80 m (4H); 2.32 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.68 s (3H); 3.85 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.88 s (3H); 3.93 s (3H); 6.29 dd (J = 10, 1.5 Hz, 1H); 6.33 d (J = 1.5 Hz, 1H); 6.80 d (J = 1.5 Hz, 1H); 6.87 dd (J = 10, 1.5 Hz, 1H); 6.92 d (J = 10 Hz, 1H); 8.18 d (J = 10 Hz, 1H); 9.68 s (breit)(1H).

6-[[1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-methylester

wurde durch Umsetzung von 6-[3-(3,4-Dimethoxyphenyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten. Fp. 116-118°C

Beispiel 62

10

25

30

6-[[1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. Fp. 158-161°C

20 Beispiel 63

6-[[1-[3,4-(Methylendioxy)phenyl]-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-methylester

a) 3-(3,4-Methylendioxyphenyl)amino-4-nitrophenol

0.86 g 3-Fluor-4-nitrophenol und 2.25 g 3,4-Methylendioxyanilin wurden vermischt und für 5 h bei 120°C gerührt. Das Rohgemisch wurde an Kieselgel chromatographiert.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 6.02 ppm s (2H); 6.25 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.33 d (J = 2 Hz, 1H); 6.72 dd (J = 8, 1.5 Hz, 1H); 6.87 d (J = 1.5 Hz, 1H); 7.05 d (J = 10 Hz, 1H); 8.18 d (J = 10 Hz, 1H); 9.52 s (breit)(1H).

b) 6-[3-(3,4-Methylendioxyphenyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 3-(3,4-Methylendioxyphenyl)amino-4-nitrophenol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 108-111°C

6-[[1-(3,4-Methylendioxyphenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-methylester

wurde durch Umsetzung von 6-[3-(3,4-Methylendioxyphenyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten. ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.43-1.55 ppm m (2H); 1.65-1.82 m (4H); 2.35 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.68 s (3H); 3.95 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.10 s (2H); 6.65 d (J = 1.5 Hz, 1H); 6.72-6.83 m (2H); 6.90 d (J = 10 Hz, 1H); 6.93 dd (J = 10, 1.5 Hz, 1H); 7.29-7.38 m (3H); 7.52-7.62 m (2H); 7.72 d (J = 10 Hz, 1H).

5

20

Beispiel 64

6-[[1-[3,4-(Methylendioxy)phenyl]-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(3,4-Methylendioxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

10 Fp. 130°C

Beispiel 65

6-[[2-Phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-methylester

- a) 3-(3,4,5-Trimethoxyphenyl)amino-4-nitrophenol
 - 3.7 g 3-Fluor-4-nitrophenol und 4.76 g 3,4,5-Trimethoxyanilin wurden vermischt und für 10 h bei 100°C gerührt. Nach dem Erkalten wurde in Ethylacetat und Wasser aufgenommen und dreimal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden dreimal mit 1 N wäßriger Salzsäure und einmal mit ges. Natriumchloridlösung extrahiert, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum weitestgehend eingeengt. Das Produkt wurde mit Diisopropylether digeriert.
 - ¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 3.70 ppm s (3H); 3.80 s (6H); 6.28 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.53 d (J = 2 Hz, 1H); 6.70 s (2H); 8.05 d (J = 10 Hz, 1H); 9.50 s (breit)(1H); 10.71 s (breit). b) 6-[4-Nitro-3-[(3,4,5-Trimethoxyphenyl)amino]phenyl]oxyhexansäuremethylester
- wurde durch Umsetzung von 4-Nitro-3-[(3,4,5-Trimethoxyphenyl)amino]phenol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 1.40-1.53 ppm m (2H); 1.60-1.82 m (4H); 2.32 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.67 s (3H); 3.85 s (6H); 3.88 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.90 s (3H); 6.30 dd (J = 10, 1.5 Hz, 1H); 6.50 d (J = 1.5 Hz, 1H); 6.52 s (2H); 8.18 d (J = 10 Hz, 1H); 9.68 s (breit)(1H).
- 30 6-[[2-Phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-methylester

wurde durch Umsetzung von 6-[4-Nitro-3-[(3,4,5-Trimethoxyphenyl)amino]phenyl]oxy-hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten.

35 Fp. 128-130°C

6-[[2-Phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde durch Umsetzung von 6-[[2-Phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

5 Fp. 198-201°C

Beispiel 67

6-[[2-Phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester

wurde durch Umsetzung von 6-[[2-Phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure mit Isopropanol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 10 erhalten. Fp. 98-101°C

Beispiel 68

(breit)(1H).

- 6-[[1-[4-(N,N-Dimethylamino)phenyl]-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-methylester
 - a) *N,N*-Dimethyl-*N'*-(5-chlor-2-nitrophenyl)benzol-1,4-diamin wurde analog zu 5-Chlor-2-nitrophenyl-*m*-tolylamin aus 1-Chlor-3,4-dinitrobenzol und *N,N*-Dimethyl-*p*-phenylendiamin hergestellt.
- ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3.01 ppm s (6H); 6.63 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.80 d (breit)(J = 10 Hz, 2H); 6.97 d (J = 2 Hz, 1H); 7.14 d (J = 10 Hz, 2H); 8.14 d (J = 10 Hz, 1H); 9.42 s (breit)(1H).
 b) *N,N*-Dimethyl-*N'*-(5-methoxy-2-nitrophenyl)benzol-1,4-diamin
 24.9 g *N,N*-Dimethyl-*N'*-(5-chlor-2-nitrophenyl)benzol-1,4-diamin wurden zu einer Lösung aus 8 g Natrium in 200 ml Methanol gegeben und das Gemisch in einem Autoklaven für 9 h auf 120°C erhitzt. Nach dem Erkalten wurde vom kristallinen Produkt abgesaugt.
 ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3.00 ppm s (6H); 3.70 s (3H); 6.25 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.34 d (J = 2 Hz, 1H); 6.78 d (J = 10 Hz, 2H); 7.14 d (J = 10 Hz, 2H); 8.16 d (J = 10 Hz, 1H); 9.67 s
 - c) 6-Methoxy-1-[4-(N,N-dimethylamino)phenyl]-2-phenyl-1H-benzimidazol
- wurde durch Umsetzung von N,N-Dimethyl-N'-(5-methoxy-2-nitrophenyl)benzol-1,4-diamin gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1, anschließende Umsetzung des rohen Diamins mit Trimethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 und nachfolgendes Erhitzen des Rohprodukts mit 6 N wäßriger Salzsäure für 1 h zum Rückfluß dargestellt. Nach Alkalisieren des Reaktionsgemisches mit wäßriger Natronlauge wurde mit Ethylacetat extrahiert, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3.04 ppm s (6H); 3.80 s (3H); 6.68 d (J = 2 Hz, 1H); 6.78 d (J = 10 Hz, 2H); 6.95 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.17 d (J = 10 Hz, 2H); 7.25-7.33 m (3H); 7.56-7.64 m (2H); 7.74 d (J = 10 Hz, 1H).

d) 6-Hydroxy-1-[4-(N,N-dimethylamino)phenyl]-2-phenyl-1H-benzimidazol

- wurde durch Umsetzung von 6-Methoxy-1-[4-(*N*,*N*-dimethylamino)phenyl]-2-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 6 erhalten.
 - ¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 2.98 ppm s (6H); 6.48 d (J = 2 Hz, 1H); 6.78 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.83 d (J = 10 Hz, 2H); 7.17 d (J = 10 Hz, 2H); 7.30-7.38 m (3H); 7.50-7.57 m (3H); 9.32 s (breit)(1H).
- 10 6-[[1-[4-(N,N-Dimethylamino)phenyl]-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-methylester
 - wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-1-[4-(*N*,*N*-dimethylamino)phenyl]-2-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.
- ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.43-1.57 ppm m (2H); 1.64-1.85 m (4H); 2.33 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.05 s (6H); 3.67 s (3H); 3.93 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.65 d (J = 2 Hz, 1H); 6.76 d (J = 10 Hz, 2H); 6.93 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.14 d (J = 10 Hz, 2H); 7.23-7.27 m (3H); 7.62 dd (J = 10, 1.5 Hz, 2H); 7.74 d (J = 10 Hz, 1H).

20 Beispiel 69

6-[[1-[4-(N,N-Dimethylamino)phenyl]-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde durch Umsetzung von 6-[[1-[4-(N,N-Dimethylamino)phenyl]-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

25 Fp. 210-213°C

Beispiel 70

6-[[1-(4-Biphenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

- a) 5-Chlor-2-nitrophenyl-4-biphenylamin
- wurde analog zu 5-Chlor-2-nitrophenyl-*m*-tolylamin aus 1-Chlor-3,4-dinitrobenzol und 4-Biphenylamin hergestellt. Man reinigte durch Chromatographie an Kieselgel.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 6.76 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.26 d (J = 2 Hz, 1H); 7.35 d (J = 8 Hz, 1H); 7.32-7.52 m (4H); 7.60-7.72 m (4H); 8.19 d (J = 10 Hz, 1H); 9.60 s (breit)(1H).

b) 5-Methoxy-2-nitrophenyl-4-biphenylamin

wurde analog zu 5-Methoxy-2-nitrophenyl-*m*-tolylamin aus 5-Chlor-2-nitrophenyl-4-biphenylamin und Natriummethanolat hergestellt.

Fp. 150-154°C

- b) 1-(4-Biphenyl)-6-methoxy-2-phenyl-1*H*-benzimidazol wurde durch Umsetzung von 5-Methoxy-2-nitrophenyl-4-biphenylamin gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten.
- 5 Fp. 140-144°C
 - c) 1-(4-Biphenyl)-6-hydroxy-2-phenyl-1*H*-benzimidazol wurde durch Umsetzung von 1-(4-Biphenyl)-6-methoxy-2-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 6 erhalten.

 Fp. 312°C
- 6-[[1-(4-Biphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 1-(4-Biphenyl)-6-hydroxy-2-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 106-108°C

20

6-[[1-(4-Biphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(4-Biphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.35-1.78 ppm m (6H); 2.20 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.96 m (2H); 6.72 d (J = 2 Hz, 1H); 6.97 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.32-7.58 m (10H); 7.69 d (J = 10 Hz, 1H); 7.80 d (J = 8 Hz, 2H); 7.89 d (J = 10 Hz, 2H).

Beispiel 72

6-[[1-(2-Naphtyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

- 25 a) 3-(2-Naphtylamino)-4-nitrophenol
 - 3 g 3-Fluor-4-nitrophenol und 8.2 g 2-Naphtylamin wurden vermischt und für 8 h bei 180°C gerührt. Das Rohgemisch wurde in Chloroform aufgenommen und mit 2 N wäßriger Salzsäure gewaschen. Die organische Phase wurde über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde an Kieselgel chromatographiert.
- ¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 6.02 ppm s (2H); 6.25 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.33 d (J = 2 Hz, 1H); 6.72 dd (J = 8, 1.5 Hz, 1H); 6.87 d (J = 1.5 Hz, 1H); 7.05 d (J = 10 Hz, 1H); 8.18 d (J = 10 Hz, 1H); 9.52 s (breit)(1H).
 - b) 6-[3-(2-Naphtyl)amino-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 3-(2-Naphtylamino)-4-nitrophenol mit 6-Bromhexan-
- 35 säuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

 ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.35-1.49 ppm m (2H); 1.60-1.80 m (4H); 2.30 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.64 s (3H); 3.84 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.35 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.62 d (J = 2 Hz, 1H); 7.43 dd (J

= 10, 2 Hz, 1H); 7.48-7.57 m (2H); 7.75 d (J = 2 Hz, 1H); 7.78-7.90 m (2H); 7.91 d (J = 10 Hz, 1H); 8.21 d (J = 10 Hz, 1H); 9.92 s (breit)(1H).

6-[[1-(2-Naphtyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-[3-(2-Naphtylamino)-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten.

Fp. 111-114°C

Beispiel 73

6-[[1-(2-Naphtyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde durch Umsetzung von 6-[[1-(2-Naphtyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. Fp. 170-175°C

15 **Beispiel 74**

- 6-[[1-(2-Fluorenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester a) 3-(2-Fluorenylamino)-4-nitrophenol
- 2.17 g 3-Fluor-4-nitrophenol und 5 g 2-Aminofluoren wurden vermischt und für 9 h bei 140°C gerührt. Das Rohgemisch wurde in Ethylacetat und Wasser aufgenommen und mit
 1 N wäßriger Salzsäure gewaschen. Die wäßrige Phase wurde mit Ethylacetat extrahiert und die vereinigten organischen Phasen wurden dreimal mit 2 N wäßriger Salzsäure gewaschen und einmal mit ges. Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde an Kieselgel chromatographiert.
- ¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 3.96 ppm s (2H); 6.30 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.52 d (J = 2 Hz, 1H); 7.28-7.45 m (3H); 7.57 s (breit)(1H); 7.60 d (J = 8 Hz, 1H); 7.92 d (J = 8 Hz, 1H); 7.98 d (J = 8 Hz, 1H); 8.10 d (J = 10 Hz, 1H); 9.70 s (1H); 10.80 s (breit)(1H). b) 6-[3-(2-Fluorenylamino)-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 3-(2-Fluorenylamino)-4-nitrophenol mit 6-Bromhexan-
- 30 säuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

 ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.38-1.50 ppm m (2H); 1.58-1.80 m (4H); 2.30 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.65 s (3H); 3.84 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.95 s (2H); 6.31 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.53 d (J = 2 Hz, 1H); 7.33 t (J = 8 Hz, 2H); 7.42 t (J = 8 Hz, 1H); 7.47 s (1H); 7.58 d (J = 8 Hz, 1H); 7.80 d (J = 8 Hz, 1H); 7.83 d (J = 8 Hz, 1H); 8.21 d (J = 10 Hz, 1H); 9.87 s (breit)(1H).
- 35 6-[[1-(2-Fluorenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 6-[3-(2-Fluorenyl)amino)-4-nitrophenyl]oxyhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und anschließende Cyclisierung mit Triethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten.

Fp. 125-128°C

5

20

25

Beispiel 75

6-[[1-Phenyl-2-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

a) Ethyl-(3-trifluormethy)benzimidathydrochlorid

10 9.7 ml 3-(Trifluormethyl)benzonitril wurden in 12 ml Ethanol gelöst und die Lösung unter Kühlung im Eisbad mit HCl-Gas gesättigt. Nach 72 h wurde vom ausgefallenen Produkt abgesaugt. Das Produkt wurde mit Diethylether gewaschen. Fp. 131-133°C (Zers.)

b) 5-Methoxy-2-nitrophenyldiphenylamin

15 Eine Lösung aus 2 g 3-Fluor-4-nitroanisol in 16 ml Anilin wurde für 24 h bei 140°C gerührt. Nach dem Erkalten nahm man in Ethylacetat auf und extrahierte mit 2 N wäßriger Salzsäure. Die organische Phase wurde über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde an Kieselgel chromatographiert.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3.72 ppm s (3H); 6.36 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.57 d (J = 2 Hz, 1H); 7.22-7.33 m (3H); 7.44 dd (J = 8, 8 Hz, 2H); 8.18 d (J = 10 Hz, 1H); 9.78 s (breit)(1H).

c) 4-Methoxy-N²-phenyl-o-phenylendiamin

wurde durch Umsetzung von 5-Methoxy-2-nitrophenyldiphenylamin gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3.42 ppm s (breit)(2H); 3.72 s (3H); 5.33 s (breit)(1H); 6.56 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.76 d (J = 10 Hz, 1H); 6.79 d (J = 2 Hz, 1H); 6.82-6.90 m (3H); 7.25 dd (J = 8, 8Hz, 2H).

d) 6-Methoxy-1-phenyl-2-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1H-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 4-Methoxy-N²-phenyl-o-phenylendiamin mit Ethyl-(3trifluormethy)benzimidathydrochlorid gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 4 erhalten.

Fp. 138-140°C 30

e) 6-Hydroxy-1-phenyl-2-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H-*benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 6-Methoxy-1-phenyl-2-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1Hbenzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 7 erhalten.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 6.60 ppm d (J = 2 Hz, 1H); 6.99 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.50-7.89 35 m (10H).

6-[[1-Phenyl-2-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-1-phenyl-2-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

Fp. 68-70°C

Beispiel 76

6-[[1-Phenyl-2-[3-(trifluormethyl)phenyl] -1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester

wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-1-phenyl-2-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

Fp. 96-98°C

15

20

35

10

5

Beispiel 77

6-[[1-Phenyl-2-[3-(trifluormethyl)phenyl] -1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde durch Umsetzung von 6-[[1-Phenyl-2-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. 1 H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.38-1.80 ppm m (6H); 2.27 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.98 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.70 d (J = 2 Hz, 1H); 7.02 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.48-7.88 m (9H); 7.77 d (J = 10 Hz, 1H); 11.94 s (breit)(1H).

Beispiel 78

6-[[1-Phenyl-2-[3-(trifluormethyl)phenyl] -1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexan-1-ol wurde durch Umsetzung von 6-[[1-Phenyl-2-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 11 erhalten.
 ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.38-1.68 ppm m (6H); 1.75-1.87 m (2H); 3.60-3.72 m (2H); 3.94 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.69 d (J = 2 Hz, 1H); 6.99 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.25-7.35 m (2H); 7.40 dd
 (J = 8,8 Hz; 1H); 7.50-7.61 m (4H); 7.68 d (breit)(J = 8 Hz, 1H); 7.78 d (J = 10 Hz, 1H); 7.83 s (breit)(1H).

Beispiel 79

6-[[2-(3-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester a) 2-(3-Chlorphenyl)-6-methoxy-1-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 4-Methoxy-N²-phenyl-*o*-phenylendiamin mit Ethyl-3-chlorbenzimidathydrochlorid (hergestellt nach: DeWolfe und Augustine; J. Org. Chem.; 30; 699) gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 4 erhalten.

Fp. 149-151°C

5

b) 2-(3-Chlorphenyl)-6-hydroxy-1-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 2-(3-Chlorphenyl)-6-methoxy-1-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 7 erhalten.

Fp. 199-202°C

6-[[2-(3-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 2-(3-Chlorphenyl)-6-hydroxy-1-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.
Fp. 69-72°C

Beispiel 80

6-[[2-(3-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester wurde durch Umsetzung von 2-(3-Chlorphenyl)-6-hydroxy-1-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 98-100°C

20 Beispiel 81

6-[[2-(3-Chlorphenyl)-1-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-[[2-(3-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. Fp. 137-140°C

25

Beispiel 82

6-[[2-(3-Chlorphenyl)-1-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexan-1-ol

wurde durch Umsetzung von 6-[[2-(3-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 11 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.40-1.70 ppm m (6H); 1.75-1.86 m (2H); 3.67 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.93 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.69 d (J = 2 Hz, 1H); 6.99 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.20 dd (J = 8,8 Hz; 1H); 7.26-7.38 m (4H); 7.47-7.58 m (3H); 7.60 dd (J = 2, 2 Hz, 1H); 7.76 d (J = 10 Hz, 1H).

Beispiel 83

35 6-[[2-(4-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester a) Ethyl-4-chlorbenzimidathydrochlorid

10 g 4-Chlorbenzonitril wurden in 12 ml Ethanol suspendiert und durch Zusatz von Diethylether gelöst. Unter Kühlung im Eisbad wurde mit HCl-Gas gesättigt. Nach 72 h wurde vom ausgefallenen Produkt abgesaugt. Das Produkt wurde mit Diethylether gewaschen.

5 Fp. 173-174°C (Zers.)

a) 2-(4-Chlorphenyl)-6-methoxy-1-phenyl-1H-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 4-Methoxy-N²-phenyl-*o*-phenylendiamin mit Ethyl-4-chlorbenzimidathydrochlorid gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 4 erhalten. Fp. 162-164°C

10 b) 2-(4-Chlorphenyl)-6-hydroxy-1-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 2-(4-Chlorphenyl)-6-methoxy-1-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 7 erhalten.

Fp. 246-250°C

6-[[2-(4-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 2-(4-Chlorphenyl)-6-hydroxy-1-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 86-87°C

Beispiel 84

6-[[2-(4-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester wurde durch Umsetzung von 2-(4-Chlorphenyl)-6-hydroxy-1-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 124-126°C

25 Beispiel 85

30

6-[[2-(4-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde durch Umsetzung von 6-[[2-(4-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. ¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.35-1.48 ppm m (2H); 1.50-1.62 m (2H); 1.64-1.77 m (2H); 2.23 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.91 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.64 d (J = 2 Hz, 1H); 6.96 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.38-7.50 m (6H); 7.52-7.65 m (3H); 7.70 d (J = 10 Hz, 1H).

Beispiel 86

6-[[2-(4-Chlorphenyl)-1-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexan-1-ol

wurde durch Umsetzung von 6-[[2-(4-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 11 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.38-1.68 ppm m (6H); 1.74-1.85 m (2H); 3.67 t (breit)(J = 7.5 Hz, 2H); 3.94 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.68 d (J = 2 Hz, 1H); 6.98 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.22-7.35 m (5H); 7.47 d (J = 8 Hz; 2H); 7.49-7.59 m (2H); 7.73 d (J = 10 Hz, 1H).

5 Beispiel 87

10

6-[[2-(3-Methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester a) 6-Methoxy-2-(3-methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol wurde durch Umsetzung von 4-Methoxy-N²-phenyl-*o*-phenylendiamin mit Ethyl-3-methylbenzimidathydrochlorid (hergestellt nach: DeWolfe und Augustine; J. Org. Chem.; 30; 699) gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 4 erhalten.

Fp. 156-158°C

- b) 6-Hydroxy-2-(3-methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol wurde durch Umsetzung von 6-Methoxy-2-(3-methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 7 erhalten.
- 15 ¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 2.23 ppm s (3H); 6.52 d (J = 2 Hz, 1H); 6.80 dd (J = 10, 2 Hz, 1H);
 7.18 s (breit)(3H); 7.35-7.52 m (3H); 7.50-7.63 m (4H); 9.28 s (breit)(1H).
 6-[[2-(3-Methylphenyl)-1-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-2-(3-methylphenyl)-1-phenyl-1H-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

20 Fp. 82-84°C

Beispiel 88

6-[[2-(3-Methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-2-(3-methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.22 ppm d (J = 7.5 Hz, 6H); 1.38-1.56 m (2H); 1.62-1.85 m (4H); 2.30 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2.30 s (3H); 3.93 t (J = 7.5 Hz, 2H); 5.00 sp (J = 7.5 Hz, 1H); 6.68 d (J = 2 Hz, 1H); 6.95 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.13 s (breit)(3H); 7.31 dd (J = 8, 2 Hz, 2H); 7.42-7.57 m (4H); 7.76 d (J = 10 Hz, 1H).

30

35

Beispiel 89

6-[[2-(3-Methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde durch Umsetzung von 6-[[2-(3-Methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. ¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.35-1.49 ppm m (2H); 1.50-1.63 m (2H); 1.64-1.78 m (2H); 2.22 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2.24 s (3H); 3.92 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.62 d (J = 2 Hz, 1H); 6.95 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.18 s (breit)(3H); 7.37-7.42 m (3H); 7.51-7.65 m (3H); 7.67 d (3Hz); 11.90 s (breit)(3Hz).

Beispiel 90

6-[[2-(3-Methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexan-1-ol wurde durch Umsetzung von 6-[[2-(3-Methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

Fp. 92-94°C

10 Beispiel 91

 $6\hbox{-}[[2\hbox{-}(4\hbox{-}Methylphenyl)\hbox{-}1\hbox{-}phenyl\hbox{-}1$H-benzimidazol\hbox{-}6\hbox{-}yl] oxy] hexans \"{a}uremethylester \\$

a) 6-Methoxy-2-(4-methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 4-Methoxy-N²-phenyl-o-phenylendiamin mit Ethyl-4-methylbenzimidathydrochlorid (hergestellt nach: DeWolfe und Augustine; J. Org. Chem.;

15 30; 699) gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 4 erhalten.

Fp. 150-152°C

b) 6-Hydroxy-2-(4-methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 6-Methoxy-2-(4-methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 7 erhalten.

20 Fp. 257-264°C

6-[[2-(4-Methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-2-(4-methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 99-102°C

rp. 99-

25

35

Beispiel 92

6-[[2-(4-Methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-2-(4-methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

30 Fp. 107-109°C

Beispiel 93

6-[[2-(4-Methylphenyl)-1-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-[[2-(4-Methylphenyl)-1-phenyl-1H-benzimidazol-6-

yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.33-1.49 ppm m (2H); 1.50-1.62 m (2H); 1.64-1.77 m (2H); 2.22 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2.30 s (3H); 3.90 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.62 d (J = 2 Hz, 1H); 6.94 dd (J = 10,

2 Hz, 1H); 7.15 d (J = 8 Hz, 2H); 7.36 d (J = 8 Hz, 2H); 7.40 dd (J = 8, 1.5 Hz, 2H); 7.52-7.62 m (3H); 7.68 d (J = 10 Hz, 1H).

Beispiel 94

6-[[2-(4-Methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexan-1-ol wurde durch Umsetzung von 6-[[2-(4-Methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 11 erhalten. Fp. 150-152°C

10 Beispiel 95

15

25

6-[[1-Phenyl-2-(4-pyridinyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester a) 6-Methoxy-1-phenyl-2-(4-pyridinyl)-1*H*-benzimidazol

0.4 g 4-Methoxy-N²-phenyl-*o*-phenylendiamin wurden in 8 ml *N*,*N*-Dimethylformamid gelöst und die Lösung mit 0.7 g Ethyl-2-ethoxy-1,2-dihydrochinolin-1-carboxylat und 0.34 g Isonicotinsäure versetzt. Man rührte für 16 h bei 100°C, versetzte nach dem Abkühlen mit

Wasser, extrahierte dreimal mit Ethylacetat, wusch die vereinigten organischen Phasen mit ges. Natriumchloridlösung, trocknete über Natriumsulfat und engte im Vakuum ein. Nach chromatographischer Reinigung an Kieselgel nahm man das Amid in 5 ml 6 N wäßriger Salzsäure auf und erhitzte für 3 h zum Rückfluß. Nach dem Abkühlen rührte man in ges.

20 Natriumhydrogencarbonatlösung ein, extrahierte dreimal mit Ethylacetat, wusch die vereinigten Extrakte mit ges. Natriumchloridlösung, trocknete über Natriumsulfat und engte im Vakuum ein.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3.80 ppm s (3H); 6.66 ppm d (J = 2 Hz, 1H); 7.02 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.32-7.38 m (2H); 7.42 dd (J = 8, 1.5 Hz, 2H); 7.54-7.62 m (3H); 7.79 d (J = 10 Hz, 1H); 8.53 d (breit)(J = 6 Hz, 2H).

b) 6-Hydroxy-1-phenyl-2-(4-pyridinyl)-1*H*-benzimidazol

wurde durch Umsetzung von 6-Methoxy-1-phenyl-2-(4-pyridinyl)-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 7 dargestellt.

¹H-NMR (CD₃OD): δ = 6.52 ppm d (J = 2 Hz, 1H); 6.82 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.28-7.33 m (2H); 7.39 dd (J = 8, 1.5 Hz, 2H); 7.49-7.57 m (4H); 8.40 d (breit)(J = 6 Hz, 2H).

6-[[1-Phenyl-2-(4-pyridinyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-1-phenyl-2-(4-pyridinyl)-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 dargestellt.

Fp. 100-103°C

35

30

Beispiel 96

wurde durch Umsetzung von 6-[[1-Phenyl-2-(4-pyridinyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt. Fp. 160-162°C

5 Beispiel 97

15

- 6-[(1,2-Diphenyl-5-nitro-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester
- a) 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-5-nitro-1H-benzimidazol
- b) 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-7-nitro-1*H*-benzimidazol
- c) 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-5,7-dinitro-1*H*-benzimidazol
- 5 g 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol wurden in 45 ml Eisessig gelöst und bei 10-15°C tropfenweise mit einer Lösung aus 1.67 g Kaliumnitrit in 15 ml Wasser versetzt. Man ließ 2 h im Eisbad und dann 2 h bei 20°C rühren, engte das Reaktionsgemisch im Vakuum ein und reinigte durch Chromatographie an Kieselgel.
 - **a)** ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 6.83 ppm s (1H); 7.25-7.44 m (5H); 7.52-7.60 m (5H); 8.66 s (1H); 10.78 s (1H).
 - **b)** 1 H-NMR (D₆-DMSO): δ = 7.05 ppm d (J = 10Hz, 1H); 7.30-7.53 m (10H); 7.82 d (J = 10Hz, 1H); 10.83 s (1H).
 - c) 1 H-NMR (D₆-DMSO): δ = 7.32-7.58 ppm m (10H); 8.67 s (1H).
 - 6-[(1,2-Diphenyl-5-nitro-1*H-*benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester
- wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-5-nitro-1*H*-benzimidazol mit 6-Brom-hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

 Fp. 123°C

Beispiel 98

6-[(1,2-Diphenyl-5-nitro-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-5-nitro-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

Fp. 115-117°C

30 Beispiel 99

6-[(1,2-Diphenyl-7-nitro-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-7-nitro-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 110-112°C

Beispiel 100

35

6-[(1,2-Diphenyl-7-nitro-1*H-*benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester

wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-5-nitro-1*H*-benzimidazol mit 6-Brom-hexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 88°C

5 Beispiel 101

10

20

25

35

6-[(7-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester 340 mg 6-[(1,2-Diphenyl-7-nitro-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester wurden in Ethanol mit Raneynickel in einem Autoklaven bei 50°C und bei normalem Druck hydriert. Nach beendeter Wasserstoffaufnahme wurde vom Katalysator abfiltriert und im Vakuum

Fp. 113-115°C

Beispiel 102

eingeengt.

6-[(7-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester
erhielt man analog zu der in Beispiel 101 angegebenen Vorschrift durch Umsetzung von 6-[(1,2-Diphenyl-7-nitro-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester.
¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.22 ppm d (J = 7.5 Hz, 6H); 1.43-1.88 m (6H); 2.30 t (J = 7.5 Hz, 2H); 4.04 t (J = 7.5 Hz, 2H); 5.00 sp (J = 7.5 Hz, 1H); 6.97 d (J = 7.5 Hz, 1H); 7.20-7.33 m (4H); 7.42-7.53m (7H).

Beispiel 103

6-[(5,7-Dinitro-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 5,7-Dinitro-1,2-diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 88-91°C

Beispiel 104

6-[(5,7-Dinitro-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester wurde durch Umsetzung von 5,7-Dinitro-1,2-diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol mit 6 Bromhexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.
 Fp. 92-93°C

Beispiel 105

6-[[5-(Acetylamino)-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester a) 5-Fluor-2,4-dinitrophenol

0.41 g 1,3-Difluor-4,6-dinitrobenzol wurden in 8 ml 0.5 N wäßriger Natronlauge gelöst und für 2 h zum Rückfluß erhitzt. Nach dem Erkalten wurde mit Wasser verdünnt und dreimal

mit Diethylether extrahiert. Die wäßrige Phase wurde durch Zusatz von 1 N Salzsäure sauer gestellt und mit Diethylether extrahiert. Die organische Phase wurde über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 7.10 ppm d (J = 12 Hz, 1H); 9.03 d (J = 8 Hz, 1H); 11.10 s (1H).

b) 2,4-Dinitro-5-hydroxydiphenylamin

5

10

15

30

Zur Suspension aus 50 mg 5-Fluor-2,4-dinitrophenol in 0.5 ml Ethanol gab man 100 µl Anilin, rührte für 30 min und ließ dann für 15 h stehen. Man saugte ab, wusch den Feststoff mit 1 N wäßriger Salzsäure und trocknete im Vakuum.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 6.58 ppm s (1H); 7.31 d (J = 10 Hz, 2H); 7.39 dd (J = 10, 10 Hz, 1H); 7.51 dd (J = 10,10 Hz, 2H); 9.20 s (1H); 9.90 s (breit)(1H); 10.97 s (breit)(1H).

c) Essigsäure-(2,4-dinitro-5-phenylamino)phenylester

Zu 275 mg 2,4-Dinitro-5-hydroxydiphenylamin in 1 ml Pyridin gab man 0.11 ml Essigsäureanhydrid und ließ 30 min im Eisbad und dann noch 1h bei 20°C rühren. Nach Verdünnen mit Ethylacetat wurde dreimal mit eiskalter 1 N wäßriger Salzsäure, einmal mit ges. Kaliumhydrogencarbonatlösung und einmal mit ges. Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.34 ppm s (3H); 6.80 s (1H); 7.32 d (J = 10 Hz, 2H); 7.40 dd (J = 10, 10 Hz, 1H); 7.52 dd (J = 10,10 Hz, 2H); 9.21 s (1H); 9.95 s (breit)(1H).

d) Essigsäure-(1,2-diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol-5-yl)amid

wurde durch Umsetzung von Essigsäure-(2,4-dinitro-5-phenylamino)phenylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 und nachfolgende Umsetzung mit Trimethyorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.26 ppm s (3H); 6.88 s (1H); 7.22-7.36 m (5H); 7.42-7.53 m (5H); 7.61 s (1H); 8.43 s (breit)(1H).

6-[[5-(Acetylamino)-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von Essigsäure-(1,2-diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol-5-yl)amid mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

Fp. 128-130°C

Beispiel 106

6-[(5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester wurde durch Umsetzung von 6-[(1,2-Diphenyl-5-nitro-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.23 ppm d (J = 7.5 Hz, 6H); 1.47-1.90 m (6H); 2.32 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.95 t (J = 7.5 Hz, 2H); 5.02 sp (J = 7.5 Hz, 1H); 6.60 s (1H); 7.20 s (1H); 7.22-7.33 m (5H); 7.43-7.58m (5H).

6-[[5-[[(4-Bromphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester

6-[(5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Brombenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

Fp. 173-175°C

10 **Beispiel 108**

15

6-[(5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-[(1,2-Diphenyl-5-nitro-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.48-1.88 ppm (6H); 2.36 t (J = 7.5 Hz, 2H, CH₂=CO); 3.67 s (3H); 3.94 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.60 s (1H); 7.21 s (1H); 7.22-7.35 m (5H); 7.43-7.59m (5H).

Beispiel 109

6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexan-säuremethylester

6-[(5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt. Fp. 157-159°C

Beispiel 110

25 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexan-säureisopropylester

6-[(5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt Fp. 158-159°C

Beispiel 111

30

35

6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

Fp. 201-203°C

6-[[1,2-Diphenyl-5-[[(3-methylphenyl)sulfonyl]amino]-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]-hexansäureisopropylester

6-[(5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 3-Methylbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

Fp. 149-151°C

10 **Beispiel 113**

15

20

25

6-[[1,2-Diphenyl-5-[[(4-methylphenyl)sulfonyl]amino]-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]-hexansäureisopropylester

6-[(5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Methylbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

Fp. 139-141°C

Beispiel 114

hexansäureisopropylester

6-[[1,2-Diphenyl-5-[[(4-methoxyphenyl)sulfonyl]amino]-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]-

6-[(5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Methoxybenzolsulfonsäurechlorid

umgesetzt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.25 ppm d (J = 7.5 Hz, 6H); 1.35-1.45 m (2H); 1.59-1.73 m (4H); 2.30 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.72 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.80 s (3H); 5.02 sp (J = 7.5 Hz, 1H); 6.50 s (1H); 6.85 d (J = 10 Hz, 2H); 6.99 s (1H); 7.25-7.35 m (5H); 7.45-7.52 m (5H); 7.74 d (J = 10 Hz, 2H); 7.99 s (1H).

Beispiel 115

30 6-[[1,2-Diphenyl-5-[[(4-trifluormethyl)phenyl]sulfonyl]amino]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester

6-[(5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-(Trifluormethyl)benzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

35 Fp. 170-171°C

6-[[5-[[[4-(Acetylamino)phenyl]sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester

6-[(5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-(Acetylamino)benzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

Fp. 100-102°C

Beispiel 117

10 6-[[5-[[Bis(3-chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]-hexansäureisopropylester

6-[(5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 3-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

15 Fp. 163-167°C

Beispiel 118

6-[[1,2-Diphenyl-5-[(propylsulfonyl)amino]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester

6-[(5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit Propansulfonsäurechlorid umgesetzt. Fp. 126-128°C

Beispiel 119

25 6-[[5-[(Benzylsulfonyl)amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester

6-[(5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit Benzolmethansulfonsäurechlorid umgesetzt.

30 Fp. 137-138°C

Beispiel 120

4-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]methylbenzoesäuremethylester
 wurde duch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol mit 4-(Brommethyl) benzoesäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 dargestellt.
 Fp. 180-184°C

4-[(1,2-Diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]methylbenzoesäure

wurde durch Umsetzung von 4-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]methylbenzoesäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 5.12 ppm s (2H); 6.76 d (J = 2 Hz, 1H); 7.04 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.30-7.63 m (12H); 7.70 d (J = 10 Hz, 1H); 7.89 d (J = 8 Hz, 2H).

Beispiel 122

4-[[1-(3-Methylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]methylbenzoe-

10 säuremethylester

wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-1-(3-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 4-(Brommethyl)benzoesäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 dargestellt.

Fp. 138-142°C

15

20

Beispiel 123

4-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]methylbenzoe-säuremethylester

wurde durch Umsetzung von 6-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 4-(Brommethyl)benzoesäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 dargestellt.

Fp. 145-148°C

Beispiel 124

- 25 **2-[2-[(1,2-Diphenyl-1***H-*benzimidazol-6-yl)oxy]ethoxy]essigsäure-*tert*-butylester
 - 0.2 g [(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]ethan-1-ol wurden in 1.7 ml Toluol und 0.7 ml Tetrahydrofuran suspendiert. Dazu gab man 0.1 ml Bromessigsäure-*tert*-butylester und 13 mg Tetrabutylammoniumhydrogensulfat und 1.45 ml 32%ige Natronlauge und ließ für 48 h rühren. Man gab weitere 0.1 ml Bromessigsäure-*tert*-butylester und 13 mg
- Tetrabutylammoniumhydrogensulfat zu und ließ das Gemisch für 48 h im Ultraschallbad.

 Anschließend wurde mit Wasser verdünnt und dreimal mit Toluol extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit Wasser und ges. Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde an Kieselgel chromatographiert.
- ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.43 ppm s (9H); 3.91 t (J = 6 Hz, 2H); 4.10 s (2H); 4.17 t (J = 6 Hz, 2H); 6.75 d (J = 2 Hz, 1H); 7.00 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.24-7.36 m (5H); 7.45-7.56 m (5H); 7.76 d (J = 10 Hz, 1H).

2-[2-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]ethoxy]essigsäure

50 mg 2-[2-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]ethoxy]essigsäure-*tert*-butylester wurden in 0.5 ml Trifluoressigsäure gelöst und für 48 h gerührt. Anschließend wurde mit Wasser verdünnt und dreimal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit ges. Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde an Kieselgel chromatographiert. Fp. 134-136°C

10

15

5

Beispiel 126

2-[2-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]ethoxy]essigsäuremethylester

35 mg 2-[2-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]ethoxy]essigsäure wurden in 0.4 ml *N,N*-Dimethylformamid gelöst und mit 29 mg Caesiumcarbonat, und 50 µl Methyljodid versetzt. Man rührte für 20 h engte dann im Vakuum ein und chromtographierte an Kieselgel.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3.73 ppm s (3H); 3.93 t (J = 6 Hz, 2H); 4.18 t (J = 6 Hz, 2H); 4.25 s (2H); 6.73 d (J = 2 Hz, 1H); 7.00 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.25-7.42 m (5H); 7.46-7.58 m (5H); 7.77 d (J = 10 Hz, 1H).

20

25

30

Beispiel 127

3-[2-[(1,2-Diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]ethoxy]propansäure-tert-butylester

0.2 g [(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]ethan-1-ol wurden in 1.7 ml Toluol und 0.7 ml Tetrahydrofuran suspendiert. Dazu gab man 60 μl Acrylsäure-*tert*-butylester, 13 mg Tetrabutylammoniumhydrogensulfat und 1.45 ml 32%ige Natronlauge und ließ für 48 h rühren. Man gab weitere 60 μl Acrylsäure-*tert*-butylester und 13 mg Tetrabutylammoniumhydrogensulfat zu und ließ das Gemisch für 48 h im Ultraschallbad.

Anschließend wurde mit Wasser verdünnt und dreimal mit Toluol extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit Wasser und ges. Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde an Kieselgel chromatographiert.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.45 ppm s (9H); 2.52 t (J = 8 Hz, 2H); 3.73-3.84 m (4H); 4.10 t (J = 6 Hz, 2H); 6.72 d (J = 2 Hz, 1H); 6.99 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.22-7.38 m (5H); 7.45-7.57 m (5H); 7.75 d (J = 10 Hz, 1H).

5

10

15

25

30

3-[2-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]ethoxy]propansäure

50 mg 3-[2-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]ethoxy]propansäure-*tert*-butylester wurden in 0.5 ml Trifluoressigsure gelöst und für 15 h gerührt. Anschließend wurde mit Wasser verdünnt und dreimal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit ges. Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde an Kieselgel chromatographiert. 1 H-NMR (D₆-DMSO): δ = 2.26 ppm t (J = 8 Hz, 2H); 3.60-3.70 m (4H); 3.98-4.06 m (2H); 6.65 d (J = 2 Hz, 1H); 6.94 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.30-7.62 m (10H); 7.68 d (J = 10 Hz, 1H).

Beispiel 129

3-[2-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]ethoxy]propansäuremethylester 35 mg 3-[2-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]ethoxy]propansäure wurden in 0.4 ml *N,N*-Dimethylformamid gelöst, mit 28 mg Caesiumcarbonat, und 50 µl Methyljodid versetzt und für 30 h gerührt. Anschließend wurde mit Wasser verdünnt und dreimal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit ges. Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde an Kieselgel chromatographiert.

20 Fp. 91-93°C

Beispiel 130

3-[3-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]propoxy]propansäure-*tert*-butylester 0.2 g 3-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]propan-1-ol wurden in 1.7 ml Toluol und 0.7 ml Tetrahydrofuran suspendiert. Dazu gab man 60 µl Acrylsäure-*tert*-butylester, 13 mg Tetrabutylammoniumhydrogensulfat und 1.47 ml 32%ige Natronlauge und ließ für 48 h rühren. Man gab weitere 60 µl Acrylsäure-*tert*-butylester und 13 mg Tetrabutylammoniumhydrogensulfat zu und ließ das Gemisch für 48 h im Ultraschallbad. Anschließend wurde mit Wasser verdünnt und dreimal mit Toluol extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit Wasser und ges. Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde an Kieselgel chromatographiert.

Fp. 95-98°C

35 **Beispiel 131**

(E/Z)-5-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)pent-4-ensäuremethylester a) 1,2-Diphenyl-6-methyl-1*H*-benzimidazol

5.1 g 5-Methyl-2-nitrodiphenylamin wurden in 55 ml Ethanol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 hydriert. Das Rohprodukt wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 mit Trimethylorthobenzoat umgesetzt.

Fp. 134-136°C

5 b) 1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-carbaldehyd

1 g 1,2-Diphenyl-6-methyl-1*H*-benzimidazol wurden in 31 ml 40%iger Schwefelsäure suspendiert und mit 13.5 g Cerammoniumnitrat versetzt. Man ließ 2.5 h bei 80°C rühren, kühlte auf 20°C ab und rührte vorsichtig in ges. wäßrige Natriumhydrogencarbonatlösung ein. Das Gemisch wurde dreimal mit Ethylacetat extrahiert, die vereinigten Extrakte wurden mit ges. wäßriger Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfatlösung getrocknet und im Vakuum zur Trockene eingeengt. Der Rückstand wurde an Kieselgel chromatographiert.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 7.30-7.42 ppm m (5H); 7.50-7.66 m (5H); 7.81 d (J = 2 Hz, 1H); 7.89 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 8.00 d (J = 8 Hz, 1H); 10.05 s (1H).

(E/Z)-5-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)pent-4-ensäuremethylester wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-carbaldehyd gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 12 mit 3-Carboxypropyltriphenylphosphoniumbromid erhalten.
 ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.40-2.71 ppm m (4H); 3.68 (3.66) je s (3H); 5.56-5.64 (6.12-6.22) je m (1H); 6.50 d (J = 18 Hz, 1H); 6.58 d (breit) (J = 12 Hz, 1H); 7.12 (7.15) je s (breit)(1H);
 7.25-7.40 m (6H); 7.45-7.62 m (5H); 7.80 (7.83) je d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 132

10

25

E-5-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)pent-4-ensäure

wurde durch Umsetzung von (E/Z)-5-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)pent-4-ensäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. 1 H-NMR (CD₃OD): δ = 2.26-2.43 ppm m (4H); 6.10-6.21 m (1H); 6.45 d (J = 18 Hz, 1H); 7.08 s (1H); 7.22-7.52 m (11H); 7.59 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 133

5-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)pentansäuremethylester wurde durch Umsetzung von (E/Z)-5-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)pent-4-ensäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 erhalten.
 ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.63-1.72 ppm m (4H); 2.30-2.39 m (2H); 2.68-2.77 m (2H); 3.65 s (3H); 7.04 s (breit)(1H); 7.17 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.25-7.38 m (5H); 7.45-7.60 m (5H); 7.79 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 134 5-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)pentansäure

wurde durch Umsetzung von 5-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)pentansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. Fp. 192-193°C

5

10

15

30

Beispiel 135 (E/Z)-6-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)hex-5-ensäuremethylester wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-carbaldehyd gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 12 mit 4-Carboxybutylltriphenylphosphoniumbromid erhalten. 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 1.72-1.88 ppm m (2H); 2.20-2.42 m (4H); 3.65 (3.67) je s (3H, CH₃); 5.57-5.68 (6.10-6.20) je m (1H); 6.48 d (J = 18 Hz, 1H); 6.56 d (breit) (J = 12 Hz, 1H); 7.12 (7.16) je s (breit)(1H); 7.25-7.38 m (6H); 7.45-7.60 m (5H); 7.80 (7.84) je d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 136 (E/Z)-6-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)hex-5-ensäure

wurde durch Umsetzung von (E/Z)-6-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)hex-5-ensäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.74-1.89 ppm m (2H); 2.22-2.43 m (4H); 5.58-5.68 (6.10-6.22) je m (1H); 6.47 d (J = 18 Hz, 1H); 6.55 d (breit) (J = 12 Hz, 1H); 7.11 (7.14) je s (breit)(1H); 7.25-7.40 m (6H); 7.48-7.59 m (5H); 7.80 (7.85) je d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 137 6-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von (E/Z)-6-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)hex-5-ensäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 erhalten.
 ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.32-1.43 ppm m (2H); 1.62-1.74 m (4H); 2.31 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2.72 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.56 s (3H); 7.02 s (breit)(1H); 7.18 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.27-7.38 m
 (5H); 7.45-7.60 m (5H); 7.80 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 138

6-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.30-1.45 ppm m (2H); 1.54-1.74 m (4H); 2.32 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2.70 t (J = 7.5 Hz, 2H); 7.02 s (breit)(1H); 7.20 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.25-7.38 m (5H); 7.42-7.60 m (5H); 7.81 d (J = 8 Hz, 1H).

35 **Beispiel 139 (E/Z)-7-(1,2-Diphenyl-1***H*-benzimidazol-6-yl)hept-6-ensäuremethylester wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-carbaldehyd gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 12 mit 5-Carboxypentyltriphenylphosphoniumbromid erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.43-1.55 ppm m (2H); 1.58-1.72 m (2H); 2.18-2.38 m (4H); 3.65 (3.66) je s (3H, CH₃); 5.58-5.68 (6.12-6.22) je m (1H); 6.45 d (J = 18 Hz, 1H); 6.54 d (breit) (J = 12 Hz, 1H); 7.12 (7.14) je s (breit)(1H); 7.26-7.40 m (6H); 7.48-7.60 m (5H); 7.80 (7.83) je d (J = 8 Hz, 1H).

5

Beispiel 140

(E/Z)-7-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)hept-6-ensäure

wurde durch Umsetzung von (E/Z)-7-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)hept-6-ensäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.40-1.60 ppm m (4H); 2.14-2.28 m (4H); 6.18-6.30 m (1H); 6.50 d (J = 18 Hz, 1H); 7.07 (7.12) je s (breit)(1H); 7.32-7.64 m (11H); 7.70 (7.78) je d (J = 8 Hz, 1H); 12.00 s (breit)(1H).

Beispiel 141

15 7-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)heptansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von (E/Z)-7-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)hept-6-ensäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.30-1.42 ppm m (4H); 1.55-1.70 m (4H); 2.30 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2.68 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.56 s (3H); 7.02 s (breit)(1H); 7.18 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.28-7.35 m (5H); 7.45-7.58 m (5H); 7.79 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 142 7-(1,2-Diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)heptansäure

wurde durch Umsetzung von 7-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)heptansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

25 Fp. 99-103°C

Beispiel 143

N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)benzolsulfonamid

30

20

Beispiel 144 N-(Phenylsulfonyl)-N-(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)benzolsulfonamid

a) 5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol

2,4-Diaminodiphenylamin wird gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 mit

35 Trimethylorthobenzoat umgesetzt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 6.70 ppm dd (J = 7.5, 2 Hz, 1H); 7.06 d (J = 7.5 Hz, 1H); 7.18 d (J = 2 Hz, 1H); 7.28-7.60 m (10H).

5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit Benzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

143: Fp. 196-205°C

144: 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 6.94 ppm dd (J = 7.5, 2 Hz, 1H); 7.20 d (J = 2 Hz, 1H); 7.26-8.04 m (21H).

Beispiel 145 3-Chlor-N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)benzolsulfonamid

Beispiel 146 N-[(3-Chlorphenyl)sulfonyl]-N-(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)-(3-chlorbenzol)sulfonamid

5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 3-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

145: Fp. 160-162°C

146: 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 6.93 ppm dd (J = 7.5, 2 Hz, 1H); 7.25 d (J = 2 Hz, 1H); 7.28-7.57 m (13H); 7.66 d (breit)(2H); 7.90 d (breit)(2H); 8.00 d (breit)(2H).

Beispiel 147 4-Chlor-N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)benzolsulfonamid

5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 6.86 ppm s (breit)(1H); 7.11 d (J = 7.5, 2 Hz, 1H); 7.17 d (J = 2 Hz, 1H); 7.25-7.55 m (12H); 7.70 d (J = 10 Hz, 2H).

Beispiel 148 4-Brom-N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)benzolsulfonamid

25

30

5

10

Beispiel 149 N-(4-Bromphenylsulfonyl)-N-(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)-4-brombenzolsulfonamid

5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Brombenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

148: Fp. 135-139°C

149: 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 6.90 ppm dd (J = 7.5, 2 Hz, 1H); 7.23 d (J = 2 Hz, 1H); 7.28-7.43 m (11H); 7.72 d (J = 10 Hz, 2H); 7.86 d (J = 10 Hz, 2H).

35 **Beispiel 150 4-(Trifluormethyl)-N-(1,2-Diphenyl-1***H-*benzimidazol-5-yl)benzolsulfonamid

Beispiel 151 N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)-N-[(3-trifluormethyl)phenylsulfon-yl]-(3-trifluormethyl)benzolsulfonamid

5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit (3-Trifluormethyl) benzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

5 **150:** Fp. 116-121°C

151: Fp. 238-241°C

Beispiel 152 3-Methyl-N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)benzolsulfonamid Beispiel 153 N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)-N-(3-methylphenylsulfonyl)-3-methylbenzolsulfonamid

5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 3-Methylbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

152: Fp. 192-195°C

153: Fp. 173-176°C

15

20

10

Beispiel 154 4-Methyl-N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)benzolsulfonamid Beispiel 155 N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)-N-(4-methylphenylsulfonyl)-4-methylbenzolsulfonamid

5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Methylbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

154: 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 2.38 ppm s (3H); 6.77 s (breit)(1H); 7.14-7.55 m (14H); 7.66 d (J = 10 Hz, 2H).

155: Fp. 234-236°C

25 **Beispiel 156**

4-Methoxy-N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)benzolsulfonamid Beispiel N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)-N-(4-methoxyphenylsulfonyl)-4-methoxybenzolsulfonamid

5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Methoxybenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

156: 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 3.82 ppm s (3H); 6.78 s (breit)(1H, H-4); 6.88 d (J = 7.5 Hz, 1H); 7.14 d (J = 1.5 Hz, 1H); 7.28-7.55 m (12H); 7.72 d (J = 8 Hz, 2H).

157: 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 3.90 ppm s (6H); 6.93 dd (J = 7.5, 2 Hz, 1H); 7.00 d (J = 10 Hz, 4H); 7.06 d (J = 2 Hz, 1H); 7.30-7.58 m (11H); 7.93 d (J = 10 Hz, 4H).

35

30

Beispiel 159 N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)-N-(propylsulfonyl)-propansulfonamid

5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit Propanbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

158: 1 H-NMR (CDCl₃/D₆-DMSO): δ = 0.80 ppm t (J = 7.5 Hz, 3H); 1.65 m (2H); 2.82 m (2H); 6.95 d (J = 7.5 Hz, 1H); 7.08 dd (J = 7.5, 2 Hz, 1H); 7.10-7.40 m (10H); 7.61 d (J = 2 Hz, 1H); 9.05 s (breit)(1H, NH).

159: 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 1.08 ppm t (J = 7.5 Hz, 3H); 1.12 t (J = 7.5 Hz, 3H); 2.00 m (4H); 3.60 m (4H); 7.25-7.63 m (13H).

Beispiel 160

10

N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)benzolmethansulfonamid

5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit Benzolmethansulfonsäurechlorid umgesetzt.

15 Fp. 185-188°C

20 Beispiel 161 6-[[1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]amino]hexansäuremethylester Beispiel 162

6-[*N*-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)-*N*-[(5-methoxycarbonyl)pentyl]amino]hexansäuremethylester

Zu einer Lösung von 285 mg 5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol in 5 ml Methanol gab man 207 mg 6-Bromhexansäuremethylester, 138 mg Kaliumcarbonat und 150 mg Natriumjodid und ließ für 3 d bei 20°C rühren. Man versetzte mit Wasser, extrahierte dreimal mit Ethylacetat, trocknete die vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat und engte im Vakuum ein. Den Rückstand chromatographierte man an Kieselgel.

161: Fp. 109-113°C

30 **162:** 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 1.30-1.43 m (4H); 1.53-1.73 m (8H); 2.32 t (J = 7.5 Hz, 4H); 3.30 t (J = 7.5 Hz, 4H); 3.68 s (6H); 6.75 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 7.10 d (J = 10 Hz, 1H); 7.14 d (J = 2 Hz, 1H); 7.23-7.35 m (5H); 7.42-7.58 m (5H).

Beispiel 163 6-[[1,2-Diphenyl-1H-benzimidazol-5-yl]amino]hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-[[1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]amino]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.35-1.50 ppm m (2H); 1.50-1.68 m (4H); 2.23 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.05 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.67 dd (J = 10, 2 Hz, 1H); 6.80 d (J = 2 Hz, 1H); 6.92 d (J = 10 Hz, 1H); 7.30-7.40 m (4H); 7.45-7.62 m (6H).

5 Beispiel 164

6-[[2-Phenyl-1-[4-(phenylmethoxy)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-methylester

- a) (5-Hydroxy-2-nitrophenyl)[(4-(phenylmethoxy)phenyl]amin
- 1 g 3-Fluor-4-nitrophenol und 3,8 g 4-Benzyloxyanilin wurden für 6,5 h bei 150°C gerührt.
 Der Ansatz wurde dann mit Dichlormethan verdünnt. Nach zweimaliger Extraktion mit 1 N wäßriger Salzsäure und waschen mit Wasser wurde zweimal mit 2 N wäßriger Natranlauge extahiert. Die basische Wasserphase wurde mit Ethylacetat und 1 N wäßriger Salzsäure versetzt. Nach Phasentrennung wurde die organische Phase mehrfach mit 1 N wäßriger Salzsäure extrahiert. Nach dem Waschen der organischen Phase mit ges.
- Natriumchloridlösung wurde über Natriumsulfat getrocknet, im Vakuum eingeengt und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert.
 - ¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 5.14 ppm s (2H); 6,23 m (2H); 7.10 d (J = 8 Hz, 2H); 7.26 d (J = 8 Hz, 2H); 7.32-7.52 m (5H); 8.03 d (J = 8 Hz, 1H); 9.52 s (1H); 10.71 s (1H).
- b) 6-[[4-Nitro-3-[[4-(phenylmethoxy)phenyl]amino]phenyl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von (5-Hydroxy-2-nitrophenyl)[(4-(phenylmethoxy)phenyl]amin mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.
 ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.37-1.50 m (2H); 1.59-1.80 m (4H); 2.33 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.67 s (3H); 3.83 t (J = 7.5 Hz, 2H); 5.12 s (2H); 6.24-6.33 m (2H); 7.04 d (J = 8 Hz, 2H); 7.21 d (J
- 25 = 8 Hz, 2H); 7.32-7.50 m (5H); 8.17 d (J = 8 Hz, 1H); 9.66 s (1H).

6-[[2-Phenyl-1-[4-(phenylmethoxy)phenyl]-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Reduktion von 6-[[4-Nitro-3-[[4-(phenylmethoxy)phenyl]amino]phenyl]-oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 2 und anschließende Cyclisierung mit Trimethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.43-1.58 m (2H); 1.65-1.86 m (4H); 2.35 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.67 s (3H); 3.94 t (J = 7.5 Hz, 2H); 5.14 s (2H); 6.64 d (J = 2 Hz, 1H); 6.95 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.11 d (J = 8 Hz, 2H); 7.18-7.61 m (12H); 7.74 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 165

30

35

6-[[2-Phenyl-1-[4-(phenylmethoxy)phenyl]-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

6-[[2-Phenyl-1-[4-(phenylmethoxy)phenyl]-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 umgesetzt. 1 H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.36-1.62 m (4H); 1.65-1.78 m (2H); 2.22 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.92 t

(J = 7.5 Hz, 2H); 5.18 s (2H); 6.59 d (J = 2 Hz, 1H); 6.92 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.20 d (J = 8 Hz, 2H); 7.30-7.54 m (12H); 7.66 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 166

5

10

30

6-[[1-(4-Hydroxyphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

6-[[2-Phenyl-1-[4-(phenylmethoxy)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 umgesetzt.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.37-1.79 m (6H); 2.22 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.92 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.60 d (J = 2 Hz, 1H); 6.91 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 6.94 d (J = 8 Hz, 2H); 7.20 d (J = 8 Hz, 2H); 7.36 m (3H); 7.52 m (2H); 7.63 d (J = 8 Hz, 1H).

15 **Beispiel 167**

6-[[2-Phenyl-1-[3-(phenylmethoxy)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-methylester

a) (5-Hydroxy-2-nitrophenyl)[(3-(phenylmethoxy)phenyl]amin

1 g 3-Fluor-4-nitrophenol und 3,81 g 3-Benzyloxyanilin wurden 22 h bei 150°C gerührt. Anschließend wurde in wenig Dichlormethan aufgenommen und direkt an Kieselgel chromatographiert.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 5.10 ppm s (2H); 5.82 s (br) (1H); 6.27 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 6.48 d (J = 2Hz, 1H); 6.86 m (3H); 7.28-7.48 m (5H); 8.15 d (J = 8 Hz, 1H); 9.52 s (br) (1H); 10.71 s (1H).

25 b) 6-[[4-Nitro-3-[[3-(phenylmethoxy)phenyl]amino]phenyl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von (5-Hydroxy-2-nitrophenyl)[(3-(phenylmethoxy)phenyl]amin mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.40-1.53 m (2H); 1.61-1.82 m (4H); 2.34 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.67 s (3H); 3.88 t (J = 7.5 Hz, 2H); 5.10 s (2H); 6.33 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 6.58 d (J = 2Hz, 1H); 6.83-6.96 m (3H); 7.28-7.49 m (5H); 8.17 d (J = 8 Hz, 1H); 9.74 s (br).

6-[[2-Phenyl-1-[3-(phenylmethoxy)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Reduktion von 6-[[4-Nitro-3-[[3-(phenylmethoxy)phenyl]amino]-

phenyl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 2 und

anschließende Cyclisierung mit Trimethylorthobenzoat gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.45-1.60 m (2H); 1.66-1.88 m (4H); 2.35 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.68 s (3H); 3.93 t (J = 7.5 Hz, 2H); 5.02 s (2H); 6.69 d (J = 2 Hz, 1H); 6.90 m (2H); 6.97 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.11 ddd (J = 8, 2, 2 Hz, 1H); 7.28-7.46 m (9H); 7.78 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 168

6-[[2-Phenyl-1-[3-(phenylmethoxy)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure 6-[[2-Phenyl-1-[3-(phenylmethoxy)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure10 methylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 umgesetzt.

11-NMR (CDCl₃): δ = 1.49-1.62 m (2H); 1.67-1.88 m (4H); 2.39 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.93 t (J = 7.5 Hz, 2H); 5.03 s (2H); 6.68 d (J = 2 Hz, 1H); 6.91 m (3H); 6.98 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.12 ddd (J = 8, 2, 2 Hz, 1H); 7.29-7.47 m (8H); 7.57 d (J = 8 Hz, 2H); 7.81 d (J = 8 Hz, 1H).

15

5

Beispiel 169

6-[[1-(3-Hydroxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure 6-[[2-Phenyl-1-[3-(phenylmethoxy)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 umgesetzt.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.39-1.80 m (6H); 2.23 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.94 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.57 d (J = 2 Hz, 1H); 6.74 dd (J = 2, 2 Hz, 1H); 6.84 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 6.94 m (2H); 7.38 m (4H); 7.53 m (2H); 7.66 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 170

6-[[1-(3-Hydroxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[2-Phenyl-1-[3-(phenylmethoxy)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 umgesetzt.
 ¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.38-1.80 m (6H); 2.32 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.59 s (3H); 3.94 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.66 d (J = 2 Hz, 1H); 6.74 dd (J = 2, 2 Hz, 1H); 6.83 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 6.93 dd (J = 8, 2 Hz, 2H); 7.38 m (4H); 7.54 m (2H); 7.67 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 171

35

6-[[1-(3-Nitrophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureethylester wurde durch Umsetzung von 6-Hxdroxy-1-(3-nitrophenyl)-2-phenylbenzimidazol (DE 4330959) mit 6-Bromhexansäureethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

Fp. 104-106°C

Beispiel 172

6-[[4-Brom-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

a) 4-Brom-6-methoxy-2-phenyl-1*H-*benzimidazol

36,6 g 4-Amino-3-bromo-5-nitroanisol (J. Chem. Soc. **1966**, 1769) wurden in 750 ml Ethanol vorgelegt und mit 19,8 g Eisenpulver und 126 ml Essigsäure versetzt. Nachdem 2,5 h bei 55 °C gerührt wurde, wurde mit 350 ml Dichlormethan versetzt und mit 2 N Natronlauge basisch gestellt. Nach Filtration über Celite wurde mit

10 Wasser und gesättigter Kochsalzlösung gewaschen und eingeengt. Das so erhaltene rohe Phenylendiamin wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 mit Trimethylorthobenzoat umgesetzt.

Fp. 203-205°C

b) 4-Brom-6-methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

2,5 g 4-Brom-6-methoxy-2-phenyl-1*H*-benzimidazol und 2,24 g 4-(Methylbenzol)boronsäure wurden mit 1,5 g wasserfreiem Kupfer(II)acetat und circa 3 g Molsieb in 35 ml Pyridin 7 h bei 100°C gerührt. Nach Zusatz von Dichlormethan und Celite wurde eingeengt und an Kieselgel mit einem Hexan/Ethylacetat-Gemisch chromatographiert.

20 Fp. 209-210°C

25

c) 4-Brom-6-hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

1,2 g 4-Brom-6-methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol, 6 ml Essigsäure und 6 ml wäßrige Bromwaserstoffsäure (62%-ig) werden 5,5 h gekocht. Anschließend wird mit Wasser gefällt und der Niederschlag abgesaugt. Dieser wurde anschließend zwischen Ethylacetat und 2 N Natronlauge verteilt. Nach Waschen der ogenischen Phase mit Wasser wurde eingeengt.

Fp. 136-137°C

6-[[4-Brom-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 4-Brom-6-hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

Fp. 136°C

35 **Beispiel 173**

6-[[4-Acetyl-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

0,5 g 4-Brom-6-hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol, 0,37 ml (α-Ethoxyvinyl)tributylzinn und 140 mg Dichlorobis(triphenylphosphin)palladium
 wurden in 10 ml Toluol 18 h bei 100°C gerührt. Nach Abkühlung wurde 0,25 h mit 2 N wäßriger Salzsäure gerührt. Nach Phasentrennung wurde die organische Phase mit Wasser geaschen und eingeengt. Der Rückstand wurde an Kieselgel mit einem Hexan/Ethylacetat-Gemisch chromatographiert.

Fp. 114-115°C

10

15

20

35

Beispiel 174

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester

a) 5-Methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

16,8 g 5-Methoxy-2-phenyl-1*H*-benzimidazol (Bull. Sci. Fac. Chim. Ind. Bologna, <u>11</u> **1953**,

42) und 20,4 g 4-(Methylbenzol)boronsäure werden gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 14 umgesetzt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.45 s (3H); 3.91 s (3H); 6.90 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.12 d (J = 8 Hz, 1H); 7.18 d (J = 8 Hz, 2H); 7.25-7.38 m (6H); 7.57 m (2H).

Außerdem wurde 6-Methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol erhalten.

b) 5-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde aus 5-Methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 6 erhalten.

Fp. 270°C

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde aus 5-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol durch Umsetzung mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.
 ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.48-1.92 m (6H); 2.38 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2,46 s (3H); 3.69 s (3H); 4.06 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.89 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.11 d (J = 8 Hz, 1H); 7.18 d (J = 8 Hz, 2H); 7.24-7.37 m (6H); 7.57 m (2H).

9

Beispiel 175

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäure

wurde aus 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten.

¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 1.41-1.67 m (4H); 1.70-1.83 m (2H); 2.26 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2.43 s (3H); 4.05 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.90 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.04 d (J = 8 Hz, 1H); 7.23-7.40 m (8H); 7.52 m (2H); 11.92 s (br.) (1H).

5 Beispiel 176

6-[[2-Phenyl-1-[4-(thiomethyl)phenyl]-1*H-*benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäure-methylester

- a) 6-[[2-Phenyl]-1H-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 4,84 g 2-Phenyl-5-hydroxy-1*H*-Benzimidazol (Izv. Akad. Nauk. SSSR Ser. Chim. <u>8</u> **1990**,
- 10 1888) wurde durch Umsetzung mit 6-Bromhexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.
 - ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.43-1.58 m (2H); 1.64-1.87 m (4H); 2.37 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.69 s (3H); 3.94 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.87 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.02 s (br.); 7.40-7.57 m (4H); 8.05 m (2H).
- 15 6-[[2-Phenyl-1-[4-(thiomethyl)phenyl]-1*H-*benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - wurde durch Umsetzung von 6-[[2-Phenyl]-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester mit 4-(Thiomethylbenzol)boronsäure gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 14 erhalten.
- ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.48-1.61 m (2H); 1.66-1.92 m (4H); 2.36 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2.54 s (3H); 3.68 s (3H); 4.05 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.90 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.11 d (J = 8 Hz, 1H); 7.22 d (J = 8 Hz, 2H); 7.27-7.49 m (6H); 7.57 m (2H).

Beispiel 177

25 6-[[2-Phenyl-1-[(4-thiomethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 6-[[2-Phenyl]-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester mit 4-(Thiomethylbenzol)boronsäure gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 14 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.45-1.57 m (2H); 1.62-1.86 m (4H); 2.44 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2.56 s (3H); 3.66 s (3H); 3.93 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.66 d (J = 2 Hz, 1H); 6.96 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.18-7.39 m (7H); 7.54 m (2H); 7.73 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 178 6-[[2-Phenyl-1-(3-thienyl)-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 6-[[2-Phenyl]-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester mit Thiophen-3-boronsäure gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 14 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.48-1.62 m (2H); 1.66-1.92 m (4H); 2.47 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.68 s (3H); 4.04 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.93 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 6.98 dd (J = 5, 1 Hz, 1H); 7.18 d (J = 8 Hz, 1H); 7.28 dd (J = 3, 1 Hz, 1H); 7.30-7.40 m (4H); 7.46 dd (J = 5, 3 Hz, 1H); 7.60 m (2H).

10

5

Beispiel 179 6-[[2-Phenyl-1-(3-thienyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 6-[[2-Phenyl]-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester mit Thiophen-3-boronsäure gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 14 erhalten.

 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 1.45-1.58 m (2H); 1.64-1.87 m (4H); 2.35 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.67 s (3H); 3.97 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.74 d (J = 2 Hz, 1H); 6.95 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.01 dd (J = 5, 1 Hz, 1H); 7.29 dd (J = 3, 1 Hz, 1H); 7.30-7.38 m (4H); 7.47 dd (J = 5, 3 Hz, 1H); 7.58 m (2H); 7.73 d (J = 8 Hz, 1H).

20

15

Beispiel 180

- 25 4-[3-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]phenoxy]butansäure-methylester
 - a) 6-(3-Methoxyphenoxy)-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol wurde aus 6-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol und 3-Methoxybenzolboronsäure gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 14 erhalten.

30 Fp. 120-122°C

- b) 3-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]phenol wurde durch Umsetzung von 6-(3-Methoxyphenoxy)-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 6 unter Zusatz von 10 mol-% Hexadecyltributylphosphoniumbromid erhalten.
- 35 Fp. 252-253°C

 $\label{eq:continuous} \textbf{4-[3-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1$$H$-benzimidazol-6-yl]oxy]} phenoxy] butansäuremethylester$

wurde durch Umsetzung von 3-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]phenol mit 4-Brombuttersäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.00-2.13 m (2H); 2.43 s (3H); 2.50 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.67 s (3H); 3.93 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.44-6.62 m (3H); 6.95 d (J = 2 Hz, 1H); 7.06 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.12-7.22 m (3H); 7.25-7.39 m (5H); 7.59 m (2H); 7.87 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 181

10

15

30

4-[4-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]phenoxy]butansäure-methylester

a) 6-(4-Methoxyphenoxy)-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol wurde aus 6-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol und 4-

Methoxybenzolboronsäure gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 14 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.44 s (3H); 3.79 s (3H); 6.82-6.98 m (5H); 7.01 dd (J = 8, 2 Hz, 1H);

7.17 d (J = 8 Hz, 2H); 7.25-7.41 m (5H); 7.57 m (2H); 7.82 d (J = 8 Hz, 1H).

- b) 4-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]phenol wurde durch Umsetzung von 6-(3-Methoxyphenoxy)-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 6 unter Zusatz von 10 mol-% Hexadecyltributylphosphoniumbromid erhalten.
- ¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 2.38 s (3H); 6.61 d (J = 2 Hz, 1H); 6.74 d (J = 8 Hz, 2H); 6.86 d (J = 8 Hz, 2H); 6.91-7.01 m (2H); 7.22-7.41 m (6H); 7.49 m (2H); 7.75 d (J = 8 Hz, 1H); 9.32 s (1H).

4-[4-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]phenoxy]butansäure-methylester

wurde durch Umsetzung von 4-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]phenol mit 4-Brombuttersäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.03-2.16 m (2H); 2.42 s (3H); 2.53 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.69 s (3H); 3.97 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.78-6.94 m (5H); 6.99 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.16 d (J = 8, Hz, 2H); 7.24-7.38 m (5H); 7.57 m (2H); 7.79 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 182

[4-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]phenoxy]essigsäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 4-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]phenol mit Bromesigsäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.43 s (3H); 3.82 s (3H); 4.61 s (2H); 6.78-6.96 m (5H); 7.00 dd (J = 8, 2 Hz, 1H); 7.14 d (J = 8, Hz, 2H); 7.23-7.38 m (5H); 7.56 m (2H); 7.80 d (J = 8 Hz, 1H).

Beispiel 183

5 4-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]butansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol mit 4-Brombutansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 107-110°C

10 **Beispiel 184**

6-[[2-Phenyl-1-(3-pyridyl)-1*H-*benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 6-[[2-Phenyl]-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäure-methylester mit Pyridin-3-boronsäure gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 14 erhalten. MS (EI): 415 (Molekülionpeak)

15

25

Beispiel 185

6-[[2-Phenyl-1-(3-pyridyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 6-[[2-Phenyl]-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester mit Pyridin-3-boronsäure gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 14 erhalten.

20 MS (EI): 415 (Molekülionpeak)

Beispiel 186

6-[[2-Phenyl-1-(2-pyridyl)-1H-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-[[2-Phenyl]-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester mit 2-Fluor-Pyridin gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 15 erhalten. MS (EI): 401 (Molekülionpeak)

Beispiel 187

6-[[2-Phenyl-1-(2-pyridyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-[[2-Phenyl]-1H-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäure-methylester mit 2-Fluor-Pyridin gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 15 erhalten.
MS (EI): 401 (Molekülionpeak)

Beispiel 188

35 **6-[[2-Phenyl-1-(4-pyridyl)-1***H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-[[2-Phenyl]-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester mit Pyridin-4-boronsäure gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 14 erhalten.

MS (EI): 415 (Molekülionpeak)

Beispiel 189

6-[[2-(4-Fluorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-[[4-Amino-3-(phenylamino)phenyl]oxy]hexansäuremethylester mit 4-Fluorbenzoylchlorid gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 5 erhalten. MS (EI): 432 (Molekülionpeak)

Beispiel 190

6-[[2-(4-Methoxyphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-[[4-Amino-3-(phenylamino)phenyl]oxy]hexansäuremethylester mit 4-Methoxybenzoylchlorid gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 5 erhalten.

MS (EI): 444 (Molekülionpeak)

15

20

25

Beispiel 191

6-[[2-(3-Fluorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-[[4-Amino-3-(phenylamino)phenyl]oxy]hexansäuremethylester mit 3-Fluorbenzoylchlorid gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 5 erhalten. MS (EI): 432 (Molekülionpeak)

Beispiel 192

6-[[2-(4-Bromphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-[[4-Amino-3-(phenylamino)phenyl]oxy]hexansäuremethylester mit 4-Brombenzoylchlorid gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 5 erhalten. MS (EI): 492/494 (Molekülionpeaks)

Beispiel 193

6-[[2-[4-(Trifluormethyl)phenyl]-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 6-[[4-Amino-3-(phenylamino)phenyl]oxy]hexansäuremethylester mit 4-(Trifluormethyl)benzoylchlorid gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 5 erhalten.

MS (EI): 482 (Molekülionpeak)

35

30

Beispiel 194

6-[[2-(4-Fluorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde durch Umsetzung von 6-[[2-(4-Fluorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 erhalten. MS (EI): 418 (Molekülionpeak)

5 **Beispiel 195**

6-[[1-Phenyl-2-(benzothien-2-yl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung von 6-[[4-Amino-3-(phenylamino)phenyl]oxy]hexansäuremethylester mit Benzothiophen-2-carbonsäurechlorid gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 5 erhalten.

10 Fp. 129-130°C

Beispiel 196

6-[[1-Phenyl-2-(benzothien-2-yl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

15 Fp. 340°C (Zers.)

Beispiel 197

6-[[5-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester

20

25

30

35

Beispiel 198

6-[[6-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäure-isopropylester

4,5-Dimethoxy-1,2-dinitrobenzol wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 zur Diaminoverbindung hydriert, die als Rohprodukt gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 mit Trimethylorthobenzoat zu 5,6-Dimethoxy-2-phenyl-1*H*-benzimidazol (Fp.131-133°C) cyclisiert wurde. Dieses Benzimidazolderivat wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 14 mit 4-Methylphenylboronsäure zu 5,6-Dimethoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol (Fp. 145-148°C) umgesetzt. Nach Etherspaltung mit Bromwasserstoffsäure gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 6 zum 5,6-Dihydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol (¹H-NMR des Hydrobromids (D₆-DMSO): δ = 2.42 ppm s (3H); 6.68 s (1H); 7.22 s (1H); 7.40-7-62 m (10H)) wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 mit 6-Bromhexansäureisopropylester alkyliert. Man erhielt 6-[[5-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester Fp. 137-139°C

und 6-[[6-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäure-isopropylester

Fp. 177-178°C.

5 Beispiel 199

6-[[5-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 245-248°C

10 Beispiel 200

6-[[6-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäure wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 182-184°C

15 **Beispiel 201**

6-[[5-Methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester

6-[[5-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 mit Methyljodid methyliert.

20 Fp. 89-91°C

Beispiel 202

6-[[5-Methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

25 Fp. 184-186°C

35

Beispiel 203

6-[[5-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

30 Beispiel 204 6-[[6-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]-hexansäuremethylester

wurden analog zu den Isopropylestern durch Alkylierung von 5,6-Dihydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 mit 6-Bromhexansäuremethylester dargestellt. Man erhielt 6-[[5-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 1.45-1.58 ppm m (2H); 1.65-1.90 m (4H); 2.37 t (J = 7.5 Hz, 2H); 2.48 s (3H); 3.68 s (3H); 3.98 t (J = 7.5 Hz, 2H); 5.68 s (breit) (1H, OH); 6.62 s (1H); 7.18 d (J = 8 Hz, 2H); 7.22-7.38 m (5H); 7.40 s (1H); 7.53 dd (J = 8, 1 Hz, 2H) und 6-[[6-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäure-methylester.

Fp. 141-143°C

5

10

15

30

Beispiel 205

6-[[5-Methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

40 mg 6-[[5-Methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure wurden in 2 ml Methanol gelöst, mit 1 Tropfen konz. Schwefelsäure versetzt und das Gemisch für 2 h gerührt. Man versetzte mit ges. Kaliumhydrogencarbonatlösung, verdünnte mit Wasser, extrahierte mit Ethylacetat, trocknete die Extrakte über Natriumsulfat und engte im Vakuum ein. Der Rückstand kristallisierte aus Diisopropylether.

Beispiel 206 6-[[6-Methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]-hexansäuremethylester

6-[[6-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäure-methylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 mit Methyljodid methyliert. Fp. 108-110°C

Beispiel 207

6-[[6-Methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäure wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 182-184°C

Beispiel 208 6-[(5-Amino-1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl)oxy]-hexansäuremethylester

a) 3-[(3,4-Dimethylphenyl)amino]-4,6-dinitrophenol

Zu einer Suspension aus 4 g 4,6-Dinitro-3-fluorphenol (J. Org. Chem. 1991, 5958) in 100 ml Ethanol gab man 6.6 g 3,4-Dimethylanilin und rührte für 7 d bei 40°C. Nach dem Abkühlen wurde abgesaugt und der Rückstand aus Ethanol umkristallisiert.

- ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.20 ppm s (6H); 6.43 s (1H); 6.90-7.0 m (2H); 7.14 d (J = 8 Hz, 1H); 9.08 s (1H); 9.70 s (breit) (1H); 10.2-10.6 (1H)
 - b) 6-[[3-[(3,4-Dimethylphenyl)amino]-4,6-dinitrophenyl]oxy]hexansäuremethylester

5 g 3-[(3,4-Dimethylphenyl)amino]-4,6-dinitrophenol wurden analog zur allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 mit 6-Bromhexansäuremethylester bei 70°C O-alkyliert.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.45-1.88 ppm m (6H); 2.30 s (6H); 2.33 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.68 s (3H); 3.88 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.45 s (1H); 7.00-7.08 m (2H); 7.25 d (J = 8 Hz, 1H); 9.03 s (1H); 9.89 s (breit) (1H)

c) 6-[(5-Amino-1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester

2.45 g 6-[[3-[(3,4-Dimethylphenyl)amino]-4,6-dinitrophenyl]oxy]hexansäuremethylester wurden gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 1 in Methanol hydriert. 500 mg des Rohprodukts wurden gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 4 mit Benzimidathydrochlorid umgesetzt. Abweichend von der allgemeinen Arbeitsvorschrift 4 wurde das Rohprodukt nach Aufnehmen im Lösungsmittel nicht mit wäßriger Salzsäure gewaschen.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.48-1.58 ppm m (2H); 1.62-1.78 m (2H); 1.78-1.90 m (2H); 2.30 s (3H); 2.38 s (3H); 2.38 t (J = 7.5 Hz, 2H); 3.67 s (3H); 3.93 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.56 s (1H);

15 6.98-7.08 m (2H); 7.18 s (1H); 7.20-7.32 m (4H); 7.52 dd (J = 8 Hz u. 2 Hz, 2H)

20

25

5

10

Beispiel 209

6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

6-[(5-Amino-1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

Fp. 186-191°C

Beispiel 210

30 6-[(5-Amino-2-(4-fluorphenyl)-1-(4-methoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexan-säuremethylester

wurde analog zu 6-[(5-Amino-1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]-hexansäuremethylester dargestellt.

MS (EI): 477 (Molekülionpeak)

35

Beispiel 211

6-[(5-Amino-1-(4-methoxyphenyl)-2-(4-methoxyphenyl)-1*H-*benzimidazol-6-yl)oxy]-hexansäuremethylester

wurde analog zu 6-[(5-Amino-1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]-hexansäuremethylester dargestellt.

5 MS (EI): 489 (Molekülionpeak)

Beispiel 212

6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-2-(4-fluorphenyl)-1-(4-methoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

10 6-[(5-Amino-2-(4-fluorphenyl)-1-(4-methoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäure-methylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

Fp. 180-182°C

15 **Beispiel 213**

20

25

30

6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-(4-methoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

6-[(5-Amino-1-(4-methoxyphenyl)-2-(4-methoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

Fp. 169-171°C

Beispiel 214

4-[(5-Amino-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]butansäure-methylester

wurde analog zu 6-[(5-Amino-1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]-hexansäuremethylester dargestellt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.17 ppm tt (J=8 u. 8 Hz, 2H); 2.52 t (J=8 Hz, 2H); 3.68 s (3H); 3.90 s (3H); 3.98 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.54 s (1H); 7.0 d (J=12 Hz, 2H); 7.18-7.35 m (6H); 7.50-7.58 m (2H)

Beispiel 215

4-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]butansäuremethylester

4-[(5-Amino-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]butansäuremethylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt. WO 01/51473 92 PCT/EP01/00334

MS (EI): 605 (Molekülionpeak)

Beispiel 216

5-[(5-Amino-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]pentansäure-methylester

wurde analog zu 6-[(5-Amino-1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]-hexansäuremethylester dargestellt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.78-1.89 ppm m (4H); 2.32 t (J=8 Hz, 2H); 3.68 s (3H); 3.88 s (3H); 3.92 t (J = 7.5 Hz, 2H); 6.53 s (1H); 7.0 d (J=12 Hz, 2H); 7.18-7.36 m (6H); 7.48-7.58 m (2H)

Beispiel 217

5-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester

5-[(5-Amino-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]pentansäuremethylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

MS (EI): 619 (Molekülionpeak)

20

5

10

Beispiel 218

6-[(5-Amino-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäure-methylester

wurde analog zu 6-[(5-Amino-1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]-hexansäuremethylester dargestellt.

Fp. 129-131°C

Beispiel 219

30 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

6-[(5-Amino-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäure-methylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

35 Fp. 168-170°C

Beispiel 220

6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 181-182°C

5

10

15

Beispiel 221

6-[(5-Amino-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäure-methylester

wurde analog zu 6-[(5-Amino-1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]-hexansäuremethylester dargestellt.

Fp. 105-107°C

Beispiel 222

6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

6-[(5-Amino-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

Fp. 189-191°C

20

Beispiel 223

6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

25 wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 102-105°C

Beispiel 224 5-[(5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]pentansäuremethylester

wurde analog zu 6-[(5-Amino-1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]-hexansäuremethylester dargestellt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.82-1.95 ppm m (4H); 2.39 t (J=8 Hz, 2H); 3.69 s (3H); 3.92-4.00 m (2H); 6.60 s (1H); 7.26-7.34 m (6H); 7.43-7.58 m (5H)

35 Beispiel 225 5-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester

5-[(5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]pentansäuremethylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt. Fp. 157-161°C

5 Beispiel 226 5-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-ylloxylpentansäure

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt. Fp. 236-242°C

Beispiel 227 6-[[5-[[(4-Fluorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

6-[(5-Amino-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäure-methylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Fluorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

15 MS (EI): 617 (Molekülionpeak)

Beispiel 228

20 6-[[5-[[(4-(Trifluormethyl)phenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

6-[(5-Amino-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäure-methylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-(Trifluormethyl)benzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

25 MS (EI): 668 (Molekülionpeak)

Beispiel 229

6-[[5-[[(4-Trifluorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 190-192°C

Beispiel 230 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]methylamino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

100 mg 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurden in 3 ml Tetrahydrofuran gelöst. Dazu gab man bei 0°C 10 mg Natriumhydrid, ließ für 30 min rühren, tropfte dann 50 μl

Methyljodid zu und ließ für weitere 60 min bei 0°C rühren. Man versetzte mit ges. Ammoniumchloridlösung, extrahierte dreimal mit Ethylacetat, wusch die organischen Phasen mit Wasser, trocknete über Natriumsulfat und engte im Vakuum ein. Den Rückstand chromatographierte man an Kieselgel.

5 Fp. 178-180°C

Beispiel 231

[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl][1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]amino]essigsäure-methylester

- 10 mg 4-Chlor-N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)benzolsulfonamid wurden in 0.5 ml *N,N*-Dimethylformamid suspendiert, mit 8 mg Natriumhydrid versetzt und 30 min bei 20°C gerührt. Man setzte 50 mg Bromessigsäuremethylester zu, ließ 15 h rühren, versetzte mit Wasser, extrahierte dreimal mit Ethylacetat, trocknete die Extrakte über Natriumsulfat, engte im Vakuum ein und chromatographierte den Rückstand an Kieselgel.
- ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3.70 ppm s (3H); 4.52 s (2H); 7.20 d (J = 8 Hz, 1H); 7.26-7.58 m (14H); 7.70 d (J = 10Hz, 2H)

20 **Beispiel 232**

[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl][1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]amino]essigsäure wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt. Fp. 248°C

25 **Beispiel 233**

30

4-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl][1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]amino]butansäuremethylester

100 mg 4-Chlor-N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)benzolsulfonamid wurden in 0.5 ml *N*,*N*-Dimethylformamid suspendiert, mit 6 mg Natriumhydrid versetzt und 30 min bei 20°C gerührt. Man setzte 56 mg 4-Brombuttersäuremethylester zu, ließ 15 h rühren, versetzte mit Wasser, extrahierte dreimal mit Ethylacetat, trocknete die Extrakte über Natriumsulfat, engte im Vakuum ein und digerierte den Rückstand mit Diisopropylether.

Fp. 54-58°C

35 **Beispiel 234**

4-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl][1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]amino]butansäure wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 249-254°C

Beispiel 235

5

10

25

30

35

5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl][1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]amino]pentansäuremethylester

100 mg 4-Chlor-N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)benzolsulfonamid wurden in 0.5 ml *N*,*N*-Dimethylformamid suspendiert, mit 8 mg Natriumhydrid versetzt und 30 min bei 20°C gerührt. Man setzte 60 mg 5-Brompentansäuremethylester zu, ließ 15 h rühren, versetzte mit Wasser, extrahierte dreimal mit Ethylacetat, trocknete die Extrakte über Natriumsulfat, engte im Vakuum ein und chromatographierte den Rückstand an Kieselgel.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.46-1.54 ppm m (2H); 1.62-1.78 m (2H); 2.30 t (J=8 Hz, 2H); 3.62 s (3H); 3.62 t (J=8 Hz, 2H); 7.12-7.53 m (17H)

Beispiel 236

5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl][1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]amino]pentansäure wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 123-127°C

Beispiel 237

20 6-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl][1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]amino]hexansäure-methylester

6-[[1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]amino]hexansäuremethylester wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

MS (EI): 588 (Molekülionpeak)

Beispiel 238

7-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl][1,2-diphenyl-1*H-*benzimidazol-5-yl]amino]heptansäure-methylester

100 mg 4-Chlor-N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)benzolsulfonamid wurden in 0.5 ml *N*,*N*-Dimethylformamid suspendiert, mit 8 mg Natriumhydrid versetzt und 30 min bei 20°C gerührt. Man setzte 70 mg 7-Bromheptansäuremethylester zu, ließ 15 h rühren, versetzte mit Wasser, extrahierte dreimal mit Ethylacetat, trocknete die Extrakte über Natriumsulfat, engte im Vakuum ein und chromatographierte den Rückstand an Kieselgel.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.26-1.64 ppm m (8H); 2.27 t (J=8 Hz, 2H); 3.60 t (J=8 Hz, 2H); 3.68 s (3H); 7.12 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.22 d (J=10 Hz, 1H); 7.30-7.61 m (15H)

Beispiel 239

7-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl][1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]amino]heptansäure wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 172-178°C

5 Beispiel 240

N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)-4-fluorbenzolsulfonamid

5-Amino-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Fluorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

Fp. 209-214°C

10

15

Beispiel 241

6-[[(4-Fluorphenyl)sulfonyl][1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]amino]hexansäuremethylester

150 mg N-(1,2-Diphenyl-1H-benzimidazol-5-yl)-4-fluorbenzolsulfonamid wurden in 0.5 ml *N,N*-Dimethylformamid suspendiert, mit 12 mg Natriumhydrid versetzt und 30 min bei 20°C gerührt. Man setzte 98 mg 6-Bromhexansäuremethylester zu, ließ 15 h rühren, versetzte mit Wasser, extrahierte dreimal mit Ethylacetat, trocknete die Extrakte über Natriumsulfat, engte im Vakuum ein und chromatographierte den Rückstand an Kieselgel.

20 Fp. 128-134°C

Beispiel 242

6-[[(4-Fluorphenyl)sulfonyl][1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]amino]hexansäure wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

25 Fp. 200-210°C

Beispiel 243

6-[[[4-(Trifluormethyl)phenyl]sulfonyl][1,2-diphenyl-1*H-*benzimidazol-5-yl]-amino]hexansäuremethylester

30 150 mg 4-(Trifluormethyl)-N-(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)benzolsulfonamid wurden in 0.5 ml *N,N*-Dimethylformamid suspendiert, mit 11 mg Natriumhydrid versetzt und 30 min bei 20°C gerührt. Man setzte 88 mg 6-Bromhexansäuremethylester zu, ließ 15 h rühren, versetzte mit Wasser, extrahierte dreimal mit Ethylacetat, trocknete die Extrakte über Natriumsulfat, engte im Vakuum ein und digerierte den Rückstand mit Diisopropyether.

35 Fp. 159-161°C

Beispiel 244

6-[[[4-(Trifluormethyl)phenyl]sulfonyl][1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]-amino]hexansäure

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 224-230°C

5

Beispiel 245

4-Chlor-N-[1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]benzolsulfonamid a) (2,4-Dinitrophenyl)(4-methoxyphenyl)amin

1.43 g 4-(2,4-Dinitroanilino)phenol, 500 mg Kaliumcarbonat und 0.32 ml Methyljodid
 wurden in 5 ml *N*,*N*-Dimethylformamidfür 2 d bei 20°C gerührt. Man goß das Gemisch auf Wasser, extrahierte dreimal mit Ethylacetat, trocknete die Extrakte über Natriumsulfat, engte im Vakuum ein und chromatographierte den Rückstand an Kieselgel.
 Fp. 117-127°C

b) 5-Amino-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol

(2,4-Dinitrophenyl)(4-methoxyphenyl)amin wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift
 1 hydriert. Das Rohprodukt wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 3 mit
 Trimethylorthobenzoat zum Benzimidazolderivat zyklisiert.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 3.88 ppm s (3H); 6.70 dd (J=12, 2 Hz, 1H); 6.95-7.06 m (4H); 7.18-7.38 m (7H); 7.53-7.65 m (2H)

c) 4-Chlor-N-[1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]benzolsulfonamid 5-Amino-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 13 mit 4-Chlorbenzolsulfonsäurechlorid umgesetzt.

Fp. 238-24°C

25 **Beispiel 246**

6-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl][1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]amino]hexansäuremethylester

75 mg 4-Chlor-*N*-[1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]benzolsulfonamid wurden in 0.5 ml *N*,*N*-Dimethylformamid suspendiert, mit 6 mg Natriumhydrid versetzt und 30 min bei 20°C gerührt. Man setzte 44 mg 6-Bromhexansäuremethylester zu, ließ 15 h rühren, versetzte mit Wasser, extrahierte dreimal mit Ethylacetat, trocknete die Extrakte über Natriumsulfat, engte im Vakuum ein und chromatographierte den Rückstand an Kieselgel.

MS (EI): 617 (Molekülionpeak)

30

6-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl][1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]amino]hexansäure

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 205-208°C

5

10

15

Beispiel 248

2,2-Dimethyl-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid

a) 2,2-Dimethyl-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexannitril wurde durch

Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-1H-benzimidazol mit 6-Brom-1,1-

dimethylhexannitril gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

Fp. 115-118°C

b) 2,2-Dimethyl-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid

500 mg 2,2-Dimethyl-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexannitril wurden für 2h in 5 ml 80%iger Schwefelsäure zum Rückfluß erhitzt. Nach dem Erkalten wurde vorsichtig auf Eiswasser gegeben, der pH-Wert mit Natronlauge auf pH 8 eingestellt, dreimal mit

Ethylacetat extrahiert, die Extrakte über Natriumsulfat getrocknet, und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde an Kieselgel chromatographiert.

Fp. 115-118°C

20 **Beispiel 249**

8-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]octansäuremethylester

wurde durch Umsetzung von 1,2-Diphenyl-6-hydroxy-1*H*-benzimidazol mit 8-Bromoctansäuremethylester gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten. Fp. 92-95°C

25

Beispiel 250

8-[(1,2-Diphenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl)oxy]octansäure

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 136-140°C

30

Beispiel 251

6-[[1-(Indan-5-yl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde analog zu 6-[[1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester dargestellt.

35 Fp. 81-85°C

Beispiel 252

6-[[1-(Indan-5-yl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 176-180°C

5 Beispiel 253

7-[[1-(Indan-5-yl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]heptansäuremethylester wurde analog zu 6-[[1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester dargestellt.

Fp. 92-98°C

10

Beispiel 254

7-[[1-(Indan-5-yl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]heptansäure

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 175-178°C

15

Beispiel 255

6-[[1-(3-Fluorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde analog zu 6-[[1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester dargestellt.

Fp. 104-106°C

25 **Beispiel 256**

6-[[1-(3-Fluorphenyl)-2-phenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 149-151°C

30 **Beispiel 257**

35

6-[[2-(4-Nitrophenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

a) 6-Methoxy-2-(4-nitrophenyl)-1-phenyl-1H-benzimidazol

200 mg 4-Methoxy-N²-phenyl-o-phenylendiamin wurden in 5 ml *N,N*-Dimethylforamid gelöst, mit 346 mg EEDQ und 234 mg 4-Nitrobenzoesäure versetzt und die Mischung 5 h bei 100°C gerührt. Nach dem Abkühlen wurde mit Wasser versetzt. Der Niederschlag wurde abgesaugt und durch Säulenchromatographie gereinigt, in 6 N Salzsäure aufgenommen, und 2 h unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Erkalten wurde in ges.

Kaliumhydrogencarbonatlösung eingetropft. Der Niederschlag wurde abgesaugt und getrocknet.

Fp. 189-191°C

b) 6-Hydroxy-2-(4-nitrophenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol

wurde duch Umsetzung gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 6 erhalten.
¹H-NMR (D₆-DMSO): δ = 6.56 ppm d (J=2 Hz, 1H); 6.87 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.46 dd (J=10, 2 Hz, 2H); 7.53-7.70 m (4H); 7.75 d (J=10 Hz, 2H); 8.20 d (J=10 Hz, 2H); 9.55 s (breit)(1H)

c) 6-[[2-(4-Nitrophenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde duch Umsetzung gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 8 erhalten.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.45-1.55 ppm m (2H); 1.62-1.84 m (4H); 2.33 t (J=8 Hz, 2H); 3.68 s (3H); 3.95 t (J=8 Hz, 2H); 6.67 d (J=2 Hz, 1H); 7.00 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.28-7.38 m (2H); 7.52-7.60 m (3H); 7.71 d (J=10 Hz, 2H); 7.77 d (J=10 Hz, 1H); 8.13 d (J=10 Hz, 2H)

15 **Beispiel 258**

6-[[2-(4-Nitrophenyl)-1-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 9 dargestellt.

Fp. 181-186°C

20 **Beispiel 259**

6-[[1-Phenyl-2-(3-pyridinyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde analog zu 6-[[1-Phenyl-2-(4-pyridinyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester dargestellt.

Fp. 159-160°C

25

10

Beispiel 260

N-(Cyclopropylmethoxy)-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

--- --- --- --- ---

MS (EI): 469 (Molekülionpeak)

30

Beispiel 261

N-lsobutoxy-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

MS (EI): 471 (Molekülionpeak)

Beispiel 262

N-(Phenylmethoxy)-6-[2-phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]-hexanamid

Zu einer Lösung aus 17 mg Carbonyldiimidazol in 1 ml Tetrahydrofuran gab man eine

Lösung aus 50 mg 6-[2-Phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäure in 1 ml Tetrahydrofuran, rührte für 30 min bei 20°C und erhitzte für 30 min zum Rückfluß. Bei 20°C gab man 16 mg O-Benzylhydroxylamin Hydrochlorid zu und ließ 20 hrühren. Zur Aufarbeitung gab man Ethylacetat zu, extrahiert mit 2 N Salzsäure und ges. Natriumhydrogencarbonatlösung, trocknete über Natriumsulfat und engte im Vakuum ein.

10 Der Rückstand wurde durch Säulenchromatographie an Kieselgel gereinigt.
Fp. 145-148°C

Beispiel 263

$\textit{N-} (Cyclopropylmethoxy) - 6 - [2-phenyl-1 - (3,4,5-trimethoxyphenyl) - 1 \\ \textit{H-} benzimidazol-6 - (3,4,5-trimethoxyphenyl) -$

15 yl)oxy]hexanamid

wurde analog zu *N*-(Phenylmethoxy)-6-[2-phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1*H*--benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid dargestellt.

MS (EI): 559 (Molekülionpeak)

20 Beispiel 264

N-Isobutoxy-6-[2-phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid

wurde analog zu *N*-(Phenylmethoxy)-6-[2-phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid dargestellt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 0.94 ppm d(J=8 Hz, 6H); 1.48-2.03 m (7H); 2.05-2.18 m (2H); 3.60-3.72 m (2H); 3.76 s (6H); 3.90-4.00 m (2H); 3.96 s (3H); 6.50 s (2H); 6.72 d (J=2 Hz, 1H); 6.95 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.28-7.38 m (3H); 7.55-7.62 m (2H); 7.74 d (J=10 Hz, 1H); 8.20 s (breit) (1H)

30 **Beispiel 265**

N- lsopropyl-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy] hexanamid

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 17 dargestellt.

Fp. 107-112°C

35 **Beispiel 266**

N,N-Dimethyl-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 17 dargestellt.

Fp. 83-88°C

Beispiel 267

6-[(1,2-Diphenyl-1*H-*benzimidazol-6-yl)oxy]-1-pyrrolidin-1-ylhexan-1-on

5 wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 17 dargestellt.

Fp. 84-88°C

Beispiel 268

N-(2-Methoxyethyl)-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 17 dargestellt.

Fp. 63-68°C

Beispiel 269

N-(3-Methoxypropyl)-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

Fp. 84-91°C

20 **Beispiel 270**

N-Isobutyl-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 17 dargestellt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 0.90 ppm d(J=8 Hz, 6H); 1.44-1.57 m (2H); 1.65-1.85 m (5H); 2.20 t (J=8 Hz, 2H); 3.08 t (J=8 Hz, 2H); 3.94 t (J=8 Hz, 2H); 6.68 d (J=2 Hz, 1H); 6.96 dd (J=10,

25 2 Hz, 1H); 7.25-7.38 m (5H); 7.45-7.58 m (5H); 7.75 d (J=10 Hz, 1H)

Beispiel 271

N-[(2,2-Dimethylamino)ethyl]-*N*-methyl-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)-oxy]hexanamid

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 17 dargestellt.

¹H-NMR (CDCl₃) (Signale des Hauptrotameren): δ = 1.44-1.57 ppm m (2H); 1.64-1.84 m (4H); 2.30 s (6H); 2.34 t (J=8 Hz, 2H); 2.47 t (J=8 Hz, 2H); 3.00 s (3H); 3.50 t (J=8 Hz, 2H); 3.94 t (J=8Hz, 2H); 6.69 d (J=2 Hz, 1H); 6.96 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.25-7.36 m (5H); 7.45-7.56 m (5H); 7.73 d (J=10 Hz, 1H)

Beispiel 272

35

N-(2-Methoxyethyl)-N-methyl-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 17 dargestellt.

¹H-NMR (CDCl₃) (Signale des Hauptrotameren): δ = 1.43-1.58 ppm m (2H); 1.63-1.84 m (4H); 2.33 t (J=8 Hz, 2H); 3.07 s (3H); 3.32 s (3H); 3.47-3.58 m (4H); 3.95 t (J=8Hz, 2H); 6.70 d (J=2 Hz, 1H); 6.96 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.25-7.35 m (5H); 7.45-7.55 m (5H); 7.75 d (J=10 Hz, 1H)

Beispiel 273 6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]-1-morpholin-1-ylhexan-1-on wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 17 dargestellt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.47-1.59 ppm m (2H); 1.63-1.88 m (4H); 2.34 t (J=8 Hz, 2H); 3.42-10 3.49 m (2H); 3.57-3.70 m (6H); 3.94 t (J=8Hz, 2H); 6.68 d (J=2 Hz, 1H); 6.96 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.23-7.38 m (5H); 7.45-7.56 m (5H); 7.75 d (J=10 Hz, 1H)

Beispiel 274

5

N,N-Di(-2-methoxyethyl)-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.
 Fp. 88-98°C

Beispiel 275

20 N-Isopentyl-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

Fp. 127-129°C

Beispiel 276

25 **N-(Pyridin-2-yl)-6-[(1,2-diphenyl-1***H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt. Fp. 120-124°C

Beispiel 277

30 **N-(Pyridin-3-yl)-6-[(1,2-diphenyl-1***H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt. Fp. 154°C

Beispiel 278

6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]-1-piperidin-1-ylhexan1-on wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

Fp. 93-98°C

Beispiel 279

[6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]-1-hexanoyl]piperidin-4-carbonamid wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 17 dargestellt.

5 Fp. 177-178°C

Beispiel 280 [[6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]-1-hexanoyl]methylamino]-essigsäureethylester

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 17 dargestellt.

1H-NMR (CDCl₃) (Signale des Hauptrotameren): δ = 1.23 ppm t (J=8 Hz, 3H); 1.45-1.88 m (6H); 2.40 t (J=8 Hz, 2H); 3.08 s (3H); 3.93 t (J=8 Hz, 2H); 4.12 s (2H); 4.18 q (J=8 Hz, 2H);
 6.70 d (J=2 Hz, 1H); 6.97 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.23-7.35 m (5H); 7.45-7.58 m (5H); 7.75 d (J=10 Hz, 1H)

15

25

Beispiel 281

4-[[6-[(1,2-Diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]-1-hexanoyl]]piperazin-1-

20 carbonsäureethylester

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 17 dargestellt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.27 ppm t (J=8 Hz, 3H); 1.45-1.60 m (2H); 1.63-1.88 m (4H); 2.36 t (J=8 Hz, 2H); 3.40-3.53 m (6H); 3.56-3.64 m (2H); 3.93 t (J=8 Hz, 2H); 4.15 q (J=8 Hz, 2H); 6.69 d (J=2 Hz, 1H); 6.96 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.23-7.38 m (5H); 7.45-7.56 m (5H); 7.76 d (J=10 Hz, 1H)

Beispiel 282

N-Isopropyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

30 MS (EI): 469 (Molekülionpeak)

Beispiel 283

N,N-Dimethyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]-hexanamid

35 wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

MS (EI): 455 (Molekülionpeak)

Beispiel 284

N,N-Diethyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

MS (EI): 483 (Molekülionpeak)

5

Beispiel 285

N-Isobutyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 0.90 ppm d (J=8 Hz, 6H); 1.44-1.55 m (2H); 1.58-1.83 m (5H); 2.20 t (J=8 Hz, 2H); 2.30 s (3H); 2.35 s (3H); 3.09 t (J=8 Hz, 2H); 3.94 t (J=8 Hz, 2H); 6.63 d (J=2 Hz, 1H); 6.94 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.02 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.10 d (J=2 Hz, 1H); 7.22-7.35 m (4H); 7.56 dd J=8 Hz u. 2 Hz, 2H); 7.73 d (J=10 Hz, 1H)

15

30

10

Beispiel 286

N-Cyclopropyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]-hexanamid

20 wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

MS (EI): 467 (Molekülionpeak)

Beispiel 287

N-Cyclobutyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]-

25 oxy]hexanamid

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 1.42-1.55 ppm m (2H); 1.60-1.88 m (8H); 2.15 t (J=8 Hz, 2H); 2.28-2.40 m (2H); 2.30 s (3H); 2.35 s (3H); 3.93 t (J=8 Hz, 2H); 4.40 quintett (J= 8 Hz, 2H); 5.55 s (breit)(1H); 6.63 d (J=2 Hz, 1H); 6.92 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.03 dd (J=10 Hz u. 2 Hz, 1H); 7.08 d (J= 2 Hz, 1H); 7.20-7.36 m (4H); 7.57 dd (J=8, 2 Hz, 2H); 7.72 d (J=10 Hz, 1H)

Beispiel 288

N-tert-Butyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.32 ppm s (9H); 1.42-1.55 m (2H); 1.62-1.82 m (4H); 2.10 t (J=8 Hz, 2H); 2.30 s (3H); 2.36 s (3H); 3.92 t (J=8 Hz, 2H); 5.23 s (breit)(1H); 6.66 d (J=2 Hz, 1H);

6.93 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.02 dd (J=10 Hz u. 2 Hz, 1H); 7.09 s (breit) (1H); 7.22-7.36 m (4H); 7.56 dd (J=8, 2 Hz, 2H); 7.73 d (J=10 Hz, 1H)

Beispiel 289

(R)-6-[[1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]1-(2-methoxy-methyl)pyrrolidin-1-ylhexan-1-on

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

MS (EI): 467 (Molekülionpeak)

10 **Beispiel 290**

15

25

30

35

N-(3-Imidazol-1-yl-propyl)-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.42-1.53 ppm m (2H); 1.62-2.02 m (6H); 2.17 t (J=8 Hz, 2H); 2.27 s (3H); 2.34 s (3H); 3.24 q (J=8 Hz, 2H); 3.92 t (J=8 Hz, 2H); 3.96 t (J=8 Hz, 2H); 5.68 s (breit)(1H); 6.63 d (J=2 Hz, 1H); 6.88-6.95 m (2H); 7.00 dd (J=10 Hz u. 2 Hz, 1H); 7.04-7.10 m (2H); 7.20-7.36 m (4H); 7.50 s (breit) (1H); 7.53 dd (J=8, 2 Hz, 2H); 7.72 d (J=10 Hz, 1H)

Beispiel 291

20 N-(2-Pyridin-2-ylethyl)-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 1.38-1.52 ppm m (2H); 1.62-1.82 m (4H); 2.15 t (J=8 Hz, 2H); 2.30 s (3H); 2.35 s (3H); 2.96 t (J=8 Hz, 2H); 3.66 q (J=8 Hz, 2H); 3.90 t (J=8 Hz, 2H); 6.48 s (breit)(1H); 6.65 d (J=2 Hz, 1H); 6.92 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.00 dd (J=10 Hz u. 2 Hz, 1H); 7.06-7.38 m (7H); 7.53-7.62 m (3H); 7.72 d (J=10 Hz, 1H); 8.50 d (breit)(J=6 Hz, 1H)

Beispiel 292

N,N-Dimethyl-6-[[2-(4-nitrophenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

¹H-NMR (CDCl₃): δ = 1.46-1.58 ppm m (2H); 1.64-1.88 m (4H); 2.32 t (J=8 Hz, 2H); 2.93 s (3H); 3.00 s (3H); 3.96 t (J=8 Hz, 2H); 6.65 d (J=2 Hz, 1H); 7.00 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.28-7.36 m (2H); 7.53-7.61 m (3H); 7.70 d (J=10 Hz, 2H); 7.76 d (J=8 Hz, 1H); 8.13 d (J=8 Hz, 2H)

Beispiel 293

N-Isopropyl-6-[[2-(4-nitrophenyl)-1-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

Fp. 162-165°C

Beispiel 294

5 N-Isopentyl-6-[[2-(4-nitrophenyl)-1-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

Fp. 148-154°C

Beispiel 295

10 N-(3-Methoxypropyl)-6-[[2-(4-nitrophenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]-oxy]hexanamid

wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

Fp. 104-110°C

15

25

Beispiel 296

20 **N-(3-Methoxypropyl)-6-[[1-(indan-5-yl)-2-phenyl-1***H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid wurde gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 18 dargestellt.

 1 H-NMR (CDCl₃): δ = 1.43-1.56 ppm m (2H); 1.62-1.85 m (6H); 2.10-2.23 m (4H); 2.95 t (J=10 Hz, 2H); 3.00 t (J= 10 Hz, 2H); 3.32 s (3H); 3.32-3.40 m (2H); 3.48 t (J=8 Hz, 2H); 3.93 t (J=8 Hz, 2H); 6.03 s (breit)(1H); 6.67 d (J=2 Hz, 1H); 6.93 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.03 dd (J=10, 2 Hz, 1H); 7.12 s (breit)(1H); 7.26-7.35 m (4H); 7.55 dd (J=10 Hz, 2H); 7.72 d (J=8 Hz, 1H)

Beispiel 297

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(3-pyridyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-

30 methylester

wurde durch Umsetzung aus 6-[[4-Amino-3-((4-methylphenyl)amino)phenyl]-oxy]hexansäuremethylester mit 3-Pyridylcarbaldehyd gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 16 erhalten.

MS (EI): 429 (Molekülionpeak)

35

Beispiel 298

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(4-pyridyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-methylester

wurde durch Umsetzung aus 6-[[4-Amino-3-((4-methylphenyl)amino)phenyl]-oxy]hexansäuremethylester mit 4-Pyridylcarbaldehyd gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 16 erhalten.

MS (EI): 429 (Molekülionpeak)

Beispiel 299

5

10

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(2-thienyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung aus 6-[[4-Amino-3-((4-methylphenyl)amino)phenyl]-oxy]hexan-

säuremethylester mit 2-Thienylcarbaldehyd gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 16 erhalten.

MS (EI): 434 (Molekülionpeak)

15 **Beispiel 300**

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(3-thienyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung aus 6-[[4-Amino-3-((4-methylphenyl)amino)phenyl]-oxy]hexansäuremethylester mit 3-Thienylcarbaldehyd gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 16 erhalten.

20 MS (EI): 434 (Molekülionpeak)

Beispiel 301

6-[[2-(3-Indolyl)-1-(4-methylphenyl)-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-methylester

wurde durch Umsetzung aus 6-[[4-Amino-3-((4-methylphenyl)amino)phenyl]-oxy]hexansäuremethylester mit 3-Indolylcarbaldehyd gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 16 erhalten.

MS (EI): 467 (Molekülionpeak)

30 **Beispiel 302**

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(2-furyl)-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung aus 6-[[4-Amino-3-((4-methylphenyl)amino)phenyl]-oxy]hexansäuremethylester mit 2-Furylcarbaldehyd gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 16 erhalten.

35 MS (EI): 418 (Molekülionpeak)

Beispiel 303

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(3-furyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester wurde durch Umsetzung aus 6-[[4-Amino-3-((4-methylphenyl)amino)phenyl]-oxy]hexansäuremethylester mit 3-Furylcarbaldehyd gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 16 erhalten.

5 MS (EI): 418 (Molekülionpeak)

Beispiel 304

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(5-methyl-2-thienyl)-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung aus 6-[[4-Amino-3-((4-methylphenyl)amino)phenyl]-oxy]hexansäuremethylester mit 5-Methyl-2-thienyl-carbaldehyd gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 16 erhalten.

MS (EI): 448 (Molekülionpeak)

15 Beispiel 305

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(4-brom-2-thienyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung aus 6-[[4-Amino-3-((4-methylphenyl)amino)phenyl]-oxy]hexansäuremethylester mit 4-Brom-2-thienylcarbaldehyd gemäß der allgemeinen

20 Arbeitsvorschrift 16 erhalten.

MS (EI): 512/514 (Molekülionpeaks)

Beispiel 306

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(3-methyl-2-thienyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

wurde durch Umsetzung aus 6-[[4-Amino-3-((4-methylphenyl)amino)phenyl]-oxy]hexansäuremethylester mit 3-Methyl-2-thienylcarbaldehyd gemäß der allgemeinen Arbeitsvorschrift 16 erhalten.

MS (EI): 448 (Molekülionpeak)

30

25

Beispiel 307

Hemmung der Mikroglia-Aktivierung

Zur *in vitro* Darstellung von Aß-aktivierten Mikroglia werden primäre Ratten-Mikroglia mit synthetischem Aß Peptid inkubiert:

Zur Simulierung von Aß-Ablagerungen wird synthetisches Aß Peptid auf 96-Loch Gewebekulturplatten eingetrocknet. Dazu wird eine Peptidstammlösung von 2mg/ml H₂0 1:50 in H₂0 verdünnt. Zur Beschichtung der 96-Loch Platten werden 30µL dieser

verdünnten Peptidlösung/Loch eingesetzt und über Nacht bei Raumtemperatur eingetrocknet.

Primäre Rattenmikroglia werden von gemischten Gliakulturen geerntet, die von P3 Rattenhirnen gewonnen wurden. Zu Herstellung von gemischten Gliakulturen werden die Hirne von 3 Tage alten Ratten entnommen und von Hirnhäuten befreit. Die Zellvereinzelung wird durch Trypsinisierung erreicht (0,25 % Trypsinlösung, 15 Min 37°C)). Nach Abtrennung von nicht-verdauten Gewebefragmenten mit Hilfe eines 40µm Nylonnetzes werden die isolierten Zellen abzentrifugiert (800 rpm/10 Min). Das Zellpellet wird in Kulturmedium resuspendiert und in 100ml Gewebekulturflaschen überführt. (1 Hirn/

10 Gewebekulturflasche). Die Kultivierung der Zellen erfolgt über einen Zeitraum von 5-7 Tagen in Dulbeccos modified Eagle Medium (DMEM, mit Glutamin), supplementiert mit Penicillin (50 U/ml), Streptomycin (40μg/ml) und 10 % (v/v) fötalem Kälber Serum (FCS) bei 37°C und 5% CO₂. Während dieser Inkubation wird ein adhäsiver Zellrasen gebildet, der hauptsächlich aus Astrozyten besteht. Mikroglia proliferieren als nicht-oder schwach15 adhesive Zellen auf diesem und werden über Schüttelinkubation abgeerntet (420 Umdrehungen/Min, 1Std).

Zur Aktivierung der Mikroglia durch Aß-Peptid werden 2,5 mal 10⁴ Mikroglia/Loch auf Aß-beschichtete Gewebekulturplatten ausgesät und über einen Zeitraum von 7 Tagen in DMEM (mit Glutamin), supplementiert mit Penicillin (50 U/ml), Streptomycin (40µg/ml) und 10 % (v/v) fötalem Kälber Serum (FCS) bei 37°C und 5% CO₂ inkubiert. Am Tag 5 erfolgt die Zugabe einer erfindungsgemäßen Verbindung in verschiedenen Konzentrationen (0,1, 0,3,1,3, und 10µM).

Zur Quantifizierung der Mikroglia-Reaktivität wird am Kultivierungstag 7 die metabolische Aktivität über die Reduktion von MTS (3-(4,5-dimethylthiazol-2-yl)-5-(3carboxymethoxyphenyl)-2-(sulfophenyl)-2H-tetrazolium), Owen's Reagenz, Baltrop, J.A. et al. Bioorg. & Med. Chem. Lett 1, 6111 (1991)) gemessen. Die Prozent Inhibition bezieht sich auf eine nur mit DMSO behandelte Kontrolle. Die erfindungsgemäßen Verbindungen inhibieren die Mikroglia-Aktivierung

30

35

20

25

5

Beispiel 308

Zerebraler Hirninfarkt in der Ratte (MCAO-Modell)

Die erfindungsgemäßen Verbindungen wurden in einem Tiermodell für zerebrale Ischämie (Schlaganfall), dem MCAO (permanent middle cerebral artery occlusion) Modell, auf *in vivo* Aktivität hin getestet. Durch einseitigen Verschluß der mittleren Hirnarterie (MCA) wird ein Hirninfarkt ausgelöst, der auf der Unterversorgung des entsprechenden Hirnbereiches mit Sauerstoff und Nährstoffen beruht. Folge dieser Unterversorgung ist ein ausgeprägter

Zelluntergang sowie, nachfolgend, eine starke Mikroglia-Aktivierung. Diese Mikroglia-Aktivierung erreicht allerdings erst nach mehreren Tagen ihr Maximum und kann über mehrere Wochen anhalten. Zur Testung der Substanzen wurden die erfindungsmäßigen Verbindungen 1-6 Tage nach Okklusion intraperitonal appliziert. Die Tiere wurden am Tag 7 perfundiert und getötet. Das Ausmaß der Mikroglia-Aktivierung wurde durch eine modifizierte immunhistochemische Methode gemessen. Dazu wurden Vibratom-Schnitte von fixierten Gehirnen mit Antikörper inkubiert, die den CR3 Komplement-Rezeptor bzw den MHCII Komplex auf aktivierten Mikroglia erkennen. Die Quantifizierung der primären Antikörperbindung erfolgte durch eine Enzym-gekoppeltes Detektionssystem.

Die Behandlung mit den erfindungsgemäßen Verbindungen führte zu einer signifikanten Reduktion der Mikroglia-Aktivierung in der vom Hirninfarkt betroffenen Hirnhemisphere. Die Reduktion betrug mindestens 20 % .

15 **Beispiel 309**

5

Aktivierung von Makrophagen

Zur Testung des Substanzen an Makrophagen/Monozyten wurden LPS-atkivierte THP-1 Zellen eingesetzt. Dazu wurden 2,5 x106 Zellen/ml in RPMI Medium (RPMI 1640 + 10%FCS) ausgesät. Die erfindungsmäßigen Verbindungen wurden in einer Konzentration von 5µM hinzugegeben und für 30 Minuten vorinkubiert. Die Stimulation der Zellen erfolgte über Nacht bei 37C mit 1µg/ml LPS . Danach wurde das Medium geerntet und die TNF α – Menge quantitativ bestimmt. Die Behandlung der Zellen mit den erfindungsmäßigen Substanzen führte zu einer Reduktion der TNF α Menge von mindestens 30%.

20

Ansprüche

1.

5

$$R^3$$
 R^2
 R^2
 R^1

worin

R¹ eine mono- oder bicyclische C₆₋₁₂-Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5-10 gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-4 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann:

F, Cl, Br, I,

 $C(NH)NH_2$, $C(NH)NHR^4$, $C(NH)NR^4R^{4^\circ}$, $C(NR^4)NH_2$, $C(NR^4)NHR^{4^\circ}$, $C(NR^4)NR^4R^{4^\circ}$, $C(NR^4)NHR^4$, C(NR

XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R^{4'}, XC(NO(COR⁴))R^{4'}

XCN, XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONR⁴R⁴, XCONHR⁴, XCONHOH.

XCONHOR⁴, XCOSR⁴

XSR⁴, XSOR⁴, XSO₂R⁴,

SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴,

 $\mathsf{NO_2}, \mathsf{XNH_2}, \mathsf{XNHR^4}, \mathsf{XNR^4R^4}, \mathsf{XNHSO_2R^4}, \mathsf{XN}(\mathsf{SO_2R^4}) \ \mathsf{SO_2R^4}, \mathsf{XNR^4SO_2R^4},$

XNHCOR⁴, XNHCOOR⁴, XNHCONHR⁴, Tetrahydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,5-

Dihydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,7-Dihydro-2,7-dioxoisoindol-1-yl, R⁴,

wobei zwei Substituenten an R^1 , wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden,

R² eine mono- oder bicyclische C₆₋₁₀- Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5 10 gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-4 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe

bestehend aus N, S oder O, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann:

F, Cl, Br, I,

XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴,

XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴,

XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONHR⁴, XCONR⁴R⁴, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴.

XSR⁴, XSOR⁴, XSO₂R⁴, SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴,

 NO_2 , $XNHR^4$, $XNR^4R^{4'}$, $XNHSO_2R^4$, $XN(SO_2R^4)$ $SO_2R^{4'}$, $XNR^4SO_2R^{4'}$, Tetrahydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,7-Dihydro-2,7-dioxoisoindol-1-yl, R^4 ,

wobei zwei Substituenten an \mathbb{R}^2 , wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden,

 ${\it R}^{\it 3}$ ein oder zwei Substituenten, die unabhängig voneinander:

Wasserstoff,

F, Cl, Br, I,

XOH, XOR4, XOCOR4, XOCONHR4, XOCOOR4,

XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴

XCN, XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONHR⁴, XCONR⁴R⁴, XCONHOH,

XCONHOR⁴, XCOSR⁴, XSR⁴, XSOR⁴, XSO₂R⁴, SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴, NO₂, XNH₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴,

 $XNHSO_2R^4$, $XNR^4SO_2R^4$, $XN(SO_2R^4)(SO_2R^4)$.

XNHCOR⁴, XNHCOOR⁴, XNHCONHR⁴, Tetrahydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,5-Dihydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,7-Dihydro-2,7-dioxoisoindol-1-yl, oder R⁴ sein können, wobei zwei Substituenten *R*³, wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden,

R⁴ und R⁴ unabhängig voneinander C₁₋₄ Perfluoralkyl, C₁₋₆ Alkyl, C₂₋₆ Alkenyl, C₂₋₆ Alkinyl, C₃₋₇ Cycloalkyl, (C₁₋₃ Alkyl-C₃₋₇ Cycloalkyl), C₁₋₃ Alkyl-C₆₋₁₀-aryl, C₁₋₃ Alkyl-5-10 gliedriges Heteroaryl mit 1-4 N-, S- oder O-Atomen, C₆₋₁₀-Aryl oder 5-10 gliedriges Heteroaryl mit 1-4 N-, S- oder O-Atomen, wobei die Aryl- und Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, CH₃, C₂H₅, NO₂, OCH₃, OC₂H₅, CF₃, C₂F₅ substituiert sein können oder

auch eine annelierte Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxygruppe tragen können, und weiterhin in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C_{1-3} Alkyl oder C_{1-3} Alkanoyl substituiert sein können,

R⁵ und R⁵ unabhängig voneinander C₁₋₆ Alkyl, C₂₋₆ Alkenyl, C₂₋₆ Alkinyl, wobei ein Kohlenstoffatom gegen O, S, SO, SO₂, NH, N C₁₋₃ Alkyl oder N C₁₋₃ Alkanoyl ausgetauscht sein kann,

 C_{3-7} Cycloalkyl- C_{0-3} Alkyl, wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C_{1-3} Alkyl oder C_{1-3} Alkanoyl substituiert sein können C_{6-10} -Aryl oder 5-10 gliedriges Heteroaryl mit 1-4 Heteroatomen aus N, S und O, wobei die genannten Alkyl-, Alkenyl- und Alkinylketten mit einem der zuvor genannten Cycloalkyle, Aryle oder Heteroaryle substituiert sein können,

wobei alle zuvor genannten Alkyl- und Cycloalkylreste mit bis zu zwei Substituenten aus CF_3 , C_2F_5 , OH, O C_{1-3} Alkyl, NH2, NH C_{1-3} Alkyl, NH C_{1-3} Alkyl, N $(C_{1-3}$ Alkyl) $_2$, N $(C_{1-3}$ Alkyl) $(C_{1-3}$ Alkanoyl), COOH, CONH $_2$, COO C_{1-3} Alkyl und alle zuvor genannten Aryl- und Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, CH $_3$, C_2H_5 , NO $_2$, OCH $_3$, OC $_2H_5$, CF $_3$, C_2F_5 substituiert sein können oder auch eine annelierte Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxygruppe tragen können,

oder R⁵ und R⁵ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5-7 gliedrigen Heterocyclus bilden, der ein weiteres Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefelatom enthalten kann und substituiert sein kann mit C₁₋₄-Alkyl, C₁₋₄-Alkoxy-C₀₋₂-alkyl, C₁₋₄-Alkoxy-carbonyl, Aminocarbonyl oder Phenyl,

A C₁₋₁₀ Alkandiyl, C₂₋₁₀ Alkendiyl, C₂₋₁₀ Alkindiyl, (C₀₋₅ Alkandiyl-C₃₋₇ Cycloalkandiyl-C₀₋₅ Alkandiyl),

wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C_{1-3} Alkyl oder C_{1-3} Alkanoyl substituiert sein können

wobei in den oben genannten aliphatischen Ketten ein Kohlenstoffatom oder zwei

Kohlenstoffatome gegen O, NH, N C_{1-3} Alkyl, N C_{1-3} Alkanoyl ausgetauscht sein können und wobei Alkyl- oder Cycloalkygruppen mit bis zu zwei Substituenten aus =O, OH, O C_{1-3} Alkyl, NH2, NH C_{1-3} Alkyl, NH C_{1-3} Alkanoyl, N $(C_{1-3}$ Alkyl)₂, N(C_{1-3} Alkyl)(C_{1-3} Alkanoyl) substituiert sein können,

B COOH, COOR⁵, CONH₂, CONHNH₂, CONHR⁵, CONR⁵R⁵, CONHOH, CONHOR⁵, SO₃H, SO₂NH₂, SO₂NHR⁵, SO₂NR⁵R⁵, PO₃H, PO(OH)(OR⁵), PO(OR⁵) (OR⁵), PO(OH)(NHR⁵), PO(NHR⁵) (NHR⁵), Tetrazolyl,

jeweils gebunden an ein Kohlenstoffatom der Gruppe A,

oder die gesamte Gruppe Y-A-B N(SO₂R⁴)(SO₂R⁴) oder NHSO₂R⁴,

- $\boldsymbol{\chi}$ eine Bindung, CH₂, (CH₂)₂, CH(CH₃), (CH₂)₃, CH(CH₂CH₃), CH(CH₃)CH₂, CH₂CH(CH₃),
- Y O, NH, NR⁴, NCOR⁴, NSO₂R⁴,

bedeuten,

mit der Maßgabe,

daß, falls Y NH, NR⁴, NCOR⁴ oder NSO₂R⁴ bedeutet, und

 a) der Substituent R² einen stickstoffhaltigen gesättigten Heterocyclus enthält, dieser Heterocyclus nicht am Iminstickstoff mit H, Methyl, Ethyl, Propyl oder Isopropyl substituiert ist,

oder

5

10

b) in gegebenenfalls vorhandenen Gruppen XNHR⁴ oder XNR⁴R^{4'} des Substituenten *R*² R⁴ und/oder R^{4'} nicht C₁₋₄-Alkyl bedeutet,

daß nicht gleichzeitig \boldsymbol{B} COOH, SO₃H, PO₃H₂ oder Tetrazolyl bedeutet und $\boldsymbol{R^1}$ und $\boldsymbol{R^2}$ unabhängig voneinander C₅₋₆ Heteroaryl oder Phenyl bedeuten, wenn diese unabhängig voneinander unsubstituiert, einfach mit C₁₋₆ Alkyl, C₁₋₄ Perfluoralkyl, O C₁₋₆ Alkyl, O C₁₋₄ Perfluoralkyl, COOH, COO C₁₋₆ Alkyl, CO C₁₋₆ Alkyl, CONH₂, CONHR⁴, NO₂, NH₂,

15 NHCOR⁴, NHSO₂R⁴ oder mit 1 oder 2 Halogenatomen aus der Gruppe F, Cl, Br, J substituiert sind und

wobei die folgenden Verbindungen ausgeschlossen sind:

[(1,2-Diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]essigsäuremethylester,

5-[(1,2-Diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]pentansäuremethylester,

4-[(1,2-Diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]butansäureethylester,

5-[[1-(4-Nitrophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester,

6-[[1-(4-Nitrophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester,

5-[[1-(4-Aminophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester,

5-[[1-[4-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]phenyl]-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester,

5-[[1-[4-[(Acetyl)amino]phenyl]-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester,

5-[[1-(3-Nitrophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester,

10 6-[[1-(3-Nitrophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester,

5-[[1-(3-Aminophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester,

5-[[1-[3-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]phenyl]-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester,

5-[[1-[3-[(Acetyl)amino]phenyl]-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester.

15

5

2.

Benzimidazole nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass

R¹ eine mono- oder bicyclische C₆₋₁₂-Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5-10 gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-2 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O bedeutet, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann:

F, Cl, Br,

XOH, XOR4, XOCOR4, XOCONHR4, XOCOOR4,

XCOR⁴, XCN, XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONR⁴R⁴, XCONHR⁴, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴, XSR⁴, NO₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴, R⁴,

wobei zwei Substituenten an R^1 , wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden, bedeutet.

3.

Benzimidazole nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß

R² eine mono- oder bicyclische C₆₋₁₀-Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5-10 gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-2 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O bedeutet, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann: F, Cl, Br,

XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴,

XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴,

XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONHR⁴, XCONR⁴R⁴, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴,

XSR⁴, XSOR⁴, XSO₂R⁴, SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴,

NO₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴, XNHSO₂R⁴, XN(SO₂R⁴) SO₂R⁴, XNR⁴SO₂R⁴, R⁴,

wobei zwei Substituenten an \mathbb{R}^2 , wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden, bedeutet.

4.

Benzimidazole nach einem der Ansprüche 1-3, dadurch gekennzeichnet, daß

R³ ein oder zwei Substituenten, die unabhängig voneinander:

. Wasserstoff, F, Cl, Br,

XOH, XOR4, XOCOR4, XOCONHR4, XOCOOR4,

XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴

XCN, XSR4, XSOR4, XSO₂R4, SO₂NH₂, SO₂NHR4, SO₂NR4R4,

NO₂, XNH₂, XNHR⁴, XNR⁴N⁴,

 $XNHSO_2R^4$, $XNR^4SO_2R^{4'}$, $XN(SO_2R^4)$ $SO_2R^{4'}$,

XNHCOR⁴, XNHCOOR⁴, XNHCONHR⁴, oder R⁴ sein können, wobei zwei Substituenten *R*³, wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden, bedeutet.

5.

- 5 Benzimidazole nach einem der Ansprüche 1-4, dadurch gekennzeichnet, daß
 - und R⁴ unabhängig voneinander CF₃, C₂F₅, C₁₋₄-Alkyl, C₂₋₄-Alkenyl, C₂₋₄-Alkinyl, C₃₋₆-Cycloalkyl, (C₁₋₃-Alkyl-C₃₋₆-Cycloalkyl), Phenyl oder 5-6 gliedriges Heteroaryl mit 1-2 N-, S- oder O-Atomen, wobei die Phenyl- und Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, CH₃, C₂H₅, OCH₃, OC₂H₅, CF₃, C₂F₅ substituiert sein können
- 10 C₂F₅ substituiert sein können,

und weiterhin in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegenbenenfalls mit C₁₋₃-Alkyl oder C₁₋₃-Alkanoyl substituiert sein können, bedeuten.

6.

5 Benzimidazole nach einem der Ansprüche 1-5, dadurch gekennzeichnet, daß

NH, N C₁₋₃ Alkyl, N C₁₋₃ Alkanoyl ausgetauscht sein kann, C₃₋₇ Cycloalkyl-C₀₋₃ Alkyl, wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C₁₋₃ Alkyl oder C₁₋₃ Alkanoyl substituiert sein können, wobei der genannte C₁₋₆ Alkylteil mit einem der zuvor genannten Cycloalkyle oder

und R⁵ unabhängig voneinander C₁₋₆ Alkyl, wobei ein Kohlenstoffatom gegen O,

auch einem 5-6 gliedrigen Heteroaromaten mit 1-2 Heteroatomen, ausgewählt aus

N, S oder O, substituiert sein kann,

wobei alle zuvor genannten Alkyl- und Cycloalkylteile mit bis zu zwei Substituenten aus CF $_3$, OH, O C $_{1-3}$ Alkyl, und die zuvor genannten Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus F, Cl, CF $_3$, CH $_3$, C $_2$ H $_5$, OCH $_3$, OC $_2$ H $_5$ substituiert sein können oder R 5 und R 5 gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5-7 gliedrigen Heterocyclus bilden, der ein weiteres Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefelatom enthalten kann und substituiert sein kann mit C $_{1-4}$ -Alkyl, C $_{1-4}$ -Alkoxy-C $_{0-2}$ -alkyl, C $_{1-4}$ -Alkoxy-carbonyl, Aminocarbonyl oder Phenyl, bedeuten.

7.

Benzimidazole nach einem der Ansprüche 1-6, dadurch gekennzeichnet, daß

A C₁₋₁₀ Alkandiyl, C₂₋₁₀ Alkendiyl, C₂₋₁₀ Alkindiyl, (C₀₋₅ Alkandiyl-C₃₋₇ Cycloalkandiyl-C₀₋₅ Alkandiyl),

wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C_{1-3} Alkyl oder C_{1-3} Alkanoyl substituiert sein können,

wobei in den oben genannten aliphatischen Ketten ein Kohlenstoffatom oder zwei Kohlenstoffatome gegen O, NH, N C₁₋₃ Alkyl, N C₁₋₃ Alkanoyl ausgetauscht sein können, bedeutet.

8.

Benzimidazole nach einem der Ansprüche 1-7, dadurch gekennzeichnet, daß

B COOH, COOR⁵, CONH₂, CONHR⁵, CONR⁵R⁵′, CONHOH, CONHOR⁵ oder Tetrazolyl,

jeweils gebunden an ein Kohlenstoffatom der Gruppe A bedeutet.

9.

Benzimidazole nach einem der Ansprüche 1-8, dadurch gekennzeichnet, daß X eine Bindung oder Methylen bedeutet.

10.

Benzimidazole nach einem der Ansprüche 1-9, dadurch gekennzeichnet, daß Y O bedeutet.

- 5 **11**.
 - [(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]essigsäureisopropylester
 - 3-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]propansäuremethylester
 - 2-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]propansäuremethylester
 - 4-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]butansäureisopropylester
- 10 5-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]pentansäureisopropylester
 - 6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester
 - 6-[(1,2-Diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 - N-Methoxy-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
- 15 N-(Phenylmethoxy)-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 - N-Hydroxy-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 - 7-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]heptansäuremethylester
 - 6-[[1-(3-Nitrophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
 - 6-[[2-Phenyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 20 6-[[2-Phenyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
 - 6-[[1-(3-Cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-(3-Cyanophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
 - 6-[[1-(3-Cyanophenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure
- 25 6-[[1-(4-Cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-(4-Cyanophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
 - 6-[[1-(3-Chlorphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-(3-Chlorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
 - 6-[[1-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

6-[[1-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester 6-[[1-(3-Methylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(3-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester 6-[[1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(3,5-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(3,5-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester 6-[[1-(3-Methoxyphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(4-Methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-[3,4-(Methylendioxy)phenyl]-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-[3,4-(Methylendioxy)phenyl]-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure 6-[[2-Phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[2-Phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure 6-[[2-Phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester 6-[[1-[4-(N,N-Dimethylamino)phenyl]-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

5

10

15

20

- 6-[[1-[4-(*N*,*N*-Dimethylamino)phenyl]-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure 6-[[1-Phenyl-2-[3-(trifluormethyl)phenyl] -1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
- 6-[[2-(3-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 6-[[2-(3-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester 6-[[2-(4-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[2-(4-Chlorphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester 6-[[2-(4-Methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-(4-Methylphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
- 30 6-[[1-Phenyl-2-(4-pyridinyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[(1,2-Diphenyl-5-nitro-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäuremethylester 6-[(1,2-Diphenyl-5-nitro-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexansäureisopropylester 6-[[5-[[(4-Bromphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
- 35 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

- 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
- 6-[[1,2-Diphenyl-5-[[(3-methylphenyl)sulfonyl]amino]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
- 6-[[1,2-Diphenyl-5-[[(4-methylphenyl)sulfonyl]amino]-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
 - 6-[[1,2-Diphenyl-5-[[(4-methoxyphenyl)sulfonyl]amino]-1*H-*benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
 - $6-[[1,2-Diphenyl-5-[[(4-trifluormethyl)phenyl]sulfonyl]amino]-1 \\ H-benzimidazol-6-yl]oxy]-1 \\ H-ben$
- 10 hexansäureisopropylester
 - 6-[[5-[[[4-(Acetylamino)phenyl]sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]-hexansäureisopropylester
 - 6-[[5-[[Bis(3-chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureisopropylester
- 15 6-[[1,2-Diphenyl-5-[(propylsulfonyl)amino]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
 - 6-[[5-[(Benzylsulfonyl)amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
 - 2-[2-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]ethoxy]essigsäuremethylester
- 20 3-[2-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]ethoxy]propansäuremethylester
 - 6-[[1-(3-Nitrophenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäureethylester
 - 6-[[4-Acetyl-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-Phenyl-1-[4-(thiomethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 25 6-[[2-Phenyl-1-[(4-thiomethyl)phenyl]-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-Phenyl-1-(3-thienyl)-1H-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-Phenyl-1-(3-thienyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 4-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]butansäuremethylester
 - N-(Phenylmethoxy)-6-[[2-phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]-
- 30 hexanamid
 - N,N-Dimethyl-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 - N-Isospropyl-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 - 6-[(1,2-Diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]-1-pyrrolidin-1-ylhexan-1-on
 - 5-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäure-
- 35 methylester
 - 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

- $6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1 \\ H-benzimidazol-6-yl]oxy] hexansäuremethylester$
- 6-[[4-(Acetyloxy)-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 5 6-[[4-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexan-säuremethylester
 - 6-[[4-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure 6-[[7-Methyl-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 10 **12.**
 - 6-[[2-Phenyl-1-(3-pyridyl)-1*H*-benzimidazol-5-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-Phenyl-1-(3-pyridyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-Phenyl-1-(4-pyridyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-(4-Fluor-phenyl)-1-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 15 6-[[2-(4-Methoxyphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-(4-Bromphenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[2-[4-(Trifluormethyl)phenyl]-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-Phenyl-2-(benzothien-2-yl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-Phenyl-2-(benzothien-2-yl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure
- 20 6-[[5-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
 - 6-[[5-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure
 - 6-[[5-Methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-isopropylester
- 25 6-[[5-Hydroxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure-methylester
 - 6-[[5-Methoxy-1-(4-methylphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-
- 30 yl]oxy]hexansäuremethylester benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-2-(4-fluorphenyl)-1-(4-methoxyphenyl)-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-(4-methoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 4-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]butansäuremethylester

- $5-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1 \\ H-benzimidazol-6-yl]oxy] pentansäuremethylester$
- 5-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]amino]-1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]pentansäuremethylester
- 6-[[5-[[(4-(Trifluormethyl)phenyl)sulfonyl]amino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 6-[[5-[[(4-Chlorphenyl)sulfonyl]methylamino]-1-(4-methoxyphenyl)-2-phenyl-1*H*
 - benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 - 6-[[1-(Indan-5-yl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
- 6-[[1-(Indan-5-yl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäure
 6-[[1-(3-Fluorphenyl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 6-[[2-(4-Nitrophenyl)-1-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester
 6-[[1-Phenyl-2-(3-pyridinyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester *N*-(Cyclopropylmethoxy)-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
- N-Isobutoxy-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid

 N-(Cyclopropylmethoxy)-6-[2-phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1H -benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 - *N*-Isobutoxy-6-[2-phenyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1H -benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid *N*-(2-Methoxyethyl)-6-[(1,2-diphenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
- 20 N-(3-Methoxypropyl)-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid N-Isobutyl-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid 6-[(1,2-Diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]-1-morpholin-1-ylhexan-1-on N,N-Di(-2-methoxyethyl)-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid N-Isopentyl-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
- N-(Pyridin-2-yl)-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 N-(Pyridin-3-yl)-6-[(1,2-diphenyl-1H-benzimidazol-6-yl)oxy]hexanamid
 N-Isopropyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid
 N,N-Dimethyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid
 N,N-Diethyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid
- 30 N-Isobutyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid N-Cyclopropyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid N-Cyclobutyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid N-tert-Butyl-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid (R)-6-[[1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]1-(2-methoxymethyl)-
- 35 pyrrolidin-1-ylhexan-1-on
 N-(3-Imidazol-1-yl-propyl)-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid

N-(2-Pyridin-2-ylethyl)-6-[[1-(3,4-dimethylphenyl)-2-phenyl-1H-benzimidazol-6-yl]oxy]hexanamid

N-(3-Methoxypropyl)-6-[[1-(indan-5-yl)-2-phenyl-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]heptanamid 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(3-pyridyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(4-pyridyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(2-thienyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(3-thienyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[2-(3-Indolyl)-1-(4-methylphenyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(2-furyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(3-furyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester 6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(5-methyl-2-thienyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

6-[[1-(4-Methylphenyl)-2-(3-methyl-2-thienyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]oxy]hexansäuremethylester

15

10

5

13.

14.

Verwendung einer Verbindung nach einem der Ansprüche 1-12 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung oder Verhütung von Krankheiten, die mit einer Mikroglia-Aktivierung assoziiert sind.

20

Pharmazeutisches Mittel dadurch gekennzeichnet, daß es eine oder mehrere Verbindungen nach einem der Ansprüche 1-12 und einen oder mehrere Trägerstoffe enthält.

15.

25

Verwendung eines Benzimidazols der allgemeinen Formel II

$$R^3$$
 R^2
 R^2
(II)
worin

R¹ eine mono- oder bicyclische C₆₋₁₂-Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5-

10 gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-4 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann:

F, CI, Br, I, C(NH)NH₂, C(NH)NHR⁴, C(NH)NR⁴R⁴, C(NR⁴)NH₂, C(NR⁴)NHR⁴, C(NR⁴)NR⁴R⁴, XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴, XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴, XCN, XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONR⁴R⁴, XCONHR⁴, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴, XSR⁴, XSOR⁴, XSO₂R⁴, SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴, NO₂, XNH₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴, XNR⁴R⁴, XNHSO₂R⁴, XN(SO₂R⁴)(SO₂R⁴), XNR⁴SO₂R⁴, XNHCOR⁴, XNHCOOR⁴, XNHCONHR⁴, Tetrahydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,5-Dihydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,7-Dihydro-2,7-dioxoisoindol-1-yl, R⁴, wobei zwei Substituenten an *R*¹, wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden,

- R² eine mono- oder bicyclische C₆₋₁₀-Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5-10 gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-4 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann:
 - F, CI, Br, I, C(NH)NH₂, C(NH)NHR⁴, C(NH)NR⁴R⁴, C(NR⁴)NH₂, C(NR⁴)NHR⁴, C(NR⁴)NR⁴R⁴, XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴, XCN, XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONR⁴R⁴, XCONHR⁴, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴ XSR⁴, XSOR⁴, XSO₂R⁴, SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴, NO₂, XNH₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴, XNHSO₂R⁴, XN(SO₂R⁴)(SO₂R⁴), XNR⁴SO₂R⁴, XNHCOR⁴, XNHCOOR⁴, XNHCONHR⁴, Tetrahydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,5-Dihydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,7-Dihydro-2,7-dioxoisoindol-1-yl, R⁴, wobei zwei Substituenten an *R*², wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden,
- für ein oder zwei Substituenten steht, die unabhängig voneinander:
 Wasserstoff, F, Cl, Br, I, XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴,
 XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴, XCN, XCOOH, XCOOR⁴,
 XCONH₂, XCONHR⁴, XCONR⁴R⁴, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴, XSR⁴,

 $XSOR^4$, XSO_2R^4 , SO_2NH_2 , SO_2NHR^4 , $SO_2NR^4R^4$, NO_2 , XNH_2 , $XNHR^4$, XNR^4R^4 , $XNHSO_2R^4$, $XNR^4SO_2R^4$, $XN(SO_2R^4)(SO_2R^4)$, $XNHCOR^4$, $XNHCOOR^4$, $XNHCONHR^4$, Tetrahydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,5-Dihydro-2,5-dioxopyrrol-1-yl, 2,7-Dihydro-2,7-dioxoisoindol-1-yl, R^4 , wobei zwei Substituenten R^3 , wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, R^4 , R^4 ,

und R^{4*} unabhängig voneinander C₁₋₄ Perfluoralkyl, C₁₋₆ Alkyl, C₂₋₆ Alkenyl, C₂₋₆ Alkinyl, C₃₋₇ Cycloalkyl, (C₁₋₃ Alkyl-C₃₋₇ Cycloalkyl), C₁₋₃ Alkyl-C₆₋₁₀-aryl, C₁₋₃ Alkyl 5-10 gliedriges Heteroaryl mit 1-4 N-, S- oder O-Atomen heteroaryl, C₆₋₁₀-Aryl oder 5-10 gliedriges Heteroaryl mit 1-4 N-, S- oder O-Atomen, wobei die C₆₋₁₀-Aryl- und Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, CH₃, C₂H₅, NO₂, OCH₃, OC₂H₅, CF₃, C₂F₅ substituiert sein können oder auch eine annelierte Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxygruppe tragen können, wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C₁₋₃ Alkyl oder C₁₋₃ Alkanoyl substituiert sein können,

wobei ein Kohlenstoffatom gegen O, S, SO, SO₂, NH, N C₁₋₃ Alkyl oder N C₁₋₃ Alkanoyl ausgetauscht sein kann,
C₃₋₇ Cycloalkyl-C₀₋₃ Alkyl, wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied

ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C₁₋₃ Alkyl oder C₁₋₃ Alkanoyl substituiert sein können , C₆₋₁₀-Aryl oder 5-10 gliedriges Heteroaryl mit 1-4 Heteroatomen aus N, S und O, wobei die genannten Alkyl-, Alkenyl- und Alkinylketten mit einem der zuvor genannten Cycloalkyle, Aryle oder Heteroaryle substituiert sein können, wobei alle zuvor genannten Alkyl- und Cycloalkylreste mit bis zu zwei Substituenten aus CF₃, C₂F₅, OH, O C₁₋₃ Alkyl, NH2, NH C₁₋₃ Alkyl, NH C₁₋₃ Alkanoyl, N (C₁₋₃ Alkyl)₂, N(C₁₋₃ Alkyl)(C₁₋₃ Alkanoyl), COOH, CONH₂, COO C₁₋₃ Alkyl und alle zuvor genannten Aryl- und Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, CH₃, C₂H₅, NO₂, OCH₃, OC₂H₅, CF₃, C₂F₅ substituiert sein können oder auch eine annelierte Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxygruppe tragen können, oder R⁵ und R⁵

gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5-7 gliedrigen Heterocyclus bilden, der ein weiteres Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefelatom enthalten kann und substituiert sein kann mit C₁₋₄-Alkyl, C₁₋₄-Alkoxy-C₀₋₂-alkyl, C₁₋₄-Alkoxy-carbonyl, Aminocarbonyl oder Phenyl, bedeuten.

A C₁₋₁₀ Alkandiyl, C₂₋₁₀ Alkendiyl, C₂₋₁₀ Alkindiyl, (C₀₋₅ Alkandiyl-C₃₋₇ Cycloalkandiyl-C₀₋₅ Alkandiyl), (C₀₋₅ Alkandiyl), (C₀₋₅ Alkandiyl), (C₀₋₅ Alkandiyl), (C₀₋₅ Alkandiyl),

wobei die Aryl- und Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus F, Cl, Br, CH_3 , C_2H_5 , NO_2 , OCH_3 , OC_2H_5 , CF_3 , C_2F_5 substituiert sein können, wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C_{1-3} -Alkyl oder C_{1-3} -Alkanoyl substituiert sein können,

wobei in den genannten aliphatischen Ketten ein Kohlenstoffatom oder zwei Kohlenstoffatome, gegen O, NH, NR⁴, NCOR⁴, NSO₂R⁴ ausgetauscht sein können.

und wobei Alkyl- oder Cycloalkygruppen mit bis zu zwei Substituenten aus F, OH, OR⁴, OCOR⁴, =O, NH₂, NR⁴R^{4'}, NHCOR⁴, NHCOR⁴, NHCONHR⁴, NHSO₂R⁴ SH, SR⁴ substituiert sein können,

Wasserstoff, OH, OCOR⁵, OCONHR⁵, OCOOR⁵, COR⁵, C(NOH)R⁵, C(NOR⁵)R⁵, C(NO(COR⁵))R⁵, COOH, COOR⁵, CONH₂, CONHNH₂, CONHR⁵, CONR⁵R⁵, CONHOH, CONHOR⁵, SO₃H, SO₂NH₂, SO₂NHR⁵, SO₂NR⁵R⁵, PO₃H, PO(OH)(OR⁵), PO(OR⁵)(OR⁵), PO(OH)(NHR⁵), PO(NHR⁵)(NHR⁵), Tetrazolyl, jeweils gebunden an ein Kohlenstoffatom der Gruppe A,

oder die gesamte Gruppe Y-A-B N(SO₂R⁴)(SO₂R⁴) oder NHSO₂R⁴,

- \boldsymbol{X} eine Bindung, CH₂, (CH₂)₂, CH(CH₃), (CH₂)₃, CH(CH₂CH₃), CH(CH₃)CH₂, CH₂CH(CH₃),
- Y eine Bindung, O, S, SO, SO₂, NH, NR⁴,NCOR⁴, NSO₂R⁴,

bedeuten, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung oder Verhütung von Krankheiten, die mit einer Mikroglia-Aktivierung assoziiert sind.

16.

Verwendung nach Anspruch 15, wobei in der allgemeinen Formel II

R¹ eine mono- oder bicyclische Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5-10 gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-2 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O bedeutet, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann:

F, CI, Br,

XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴, XCONH², XCONH², XCONH², XCONHR⁴, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴, XSR⁴, NO₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴, R⁴, wobei zwei Substituenten an R^1 , wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden.

eine mono- oder bicyclische Arylgruppe oder eine mono- oder bicyclische 5-10

17.

- 5 Verwendung nach Anspruch 15 oder 16, wobei in der allgemeinen Formel II
 - gliedrige Heteroarylgruppe mit 1-2 Heteroatomen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus N, S oder O bedeuten, wobei die genannte Aryl-oder Heteroarylgruppe mit bis zu drei der folgenden Substituenten unabhängig voneinander substituiert sein kann:

 F, CI, Br, XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴, XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴, XCN, XCOOH, XCOOR⁴, XCONH₂, XCONR⁴R⁴, XCONHR⁴, XCONHOH, XCONHOR⁴, XCOSR⁴, XSR⁴, XSOR⁴, XSO₂R⁴, SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴, NO₂, XNH₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴, XNHSO₂R⁴, XN(SO₂R⁴)(SO₂R⁴), XNR⁴SO₂R⁴, XNHCOR⁴, XNHCOOR⁴, XNHCONHR⁴, R⁴, wobei zwei Substituenten an *R*², wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-

18.

Verwendung nach einem der Ansprüche 15-17, wobei in der allgemeinen Formel II **R**³ für ein oder zwei Substituenten steht, die unabhängig voneinander:

diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden.

Wasserstoff,F, CI, Br, XOH, XOR⁴, XOCOR⁴, XOCONHR⁴, XOCOOR⁴, XCOR⁴, XC(NOH)R⁴, XC(NOR⁴)R⁴, XC(NO(COR⁴))R⁴, XCN, XSR⁴, XSOR⁴, XSO₂R⁴,SO₂NH₂, SO₂NHR⁴, SO₂NR⁴R⁴,NO₂, XNH₂, XNHR⁴, XNR⁴R⁴, XNHSO₂R⁴, XNR⁴SO₂R⁴, XN(SO₂R⁴) (SO₂R⁴),XNHCOR⁴, XNHCOOR⁴,

XNHCONHR⁴ oder R⁴ bedeuten, wobei zwei Substituenten *R*³, wenn sie zueinander orthoständig sind, so miteinander verknüpft sein können, daß sie gemeinsam Methandiylbisoxy, Ethan-1,2-diylbisoxy, Propan-1,3-diyl, Butan-1,4-diyl bilden.

19.

Verwendung nach einem der Ansprüche 15-18, wobei in der allgemeinen Formel II R⁴ und R^{4¹} unabhängig voneinander CF₃, C₂F₅, C₁₋₄ Alkyl, C₂₋₄ Alkenyl, C₂₋₄ Alkinyl, C₃₋₆ Cycloalkyl, (C₁₋₃ Alkyl-C₃₋₆ Cycloalkyl), C₁₋₃ Alkylaryl, C₁₋₃ Alkylheteroaryl, monocyclisches Aryl oder 5-6 gliedriges Heteroaryl mit 1-2 N-, S- oder O-Atomen, wobei die Aryl- und Heteroarylgruppen mit ein oder zwei Substituenten aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, CH₃, C₂H₅, NO₂, OCH₃, OC₂H₅, CF₃, C₂F₅ substituiert sein können oder auch eine annelierte Methandiylbisoxy- oder Ethan-1,2-diylbisoxygruppe tragen können, und weiterhin in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C₁₋₃ Alkyl oder C₁₋₃ Alkanoyl substituiert sein können.

20.

Verwendung nach einem der Ansprüche 15-19, wobei in der allgemeinen Formel II

R⁵ und R^{5'} unabhängig voneinander C₁₋₆ Alkyl, wobei ein Kohlenstoffatom gegen O,
NH, N C₁₋₃ Alkyl, N C₁₋₃ Alkanoyl ausgetauscht sein kann
C₃₋₇ Cycloalkyl-C₀₋₃ Alkyl, wobei in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied
ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein
oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe
gegebenenfalls mit C₁₋₃ Alkyl oder C₁₋₃ Alkanoyl substituiert sein können,
wobei der genannte C₁₋₆ Alkylteil mit einem der zuvor genannten Cycloalkyle oder
auch einem 5-6 gliedrigen Heteroaromaten mit 1-2 Heteroatomen ausgewählt aus
der Gruppe bestehend aus N, S oder O, substituiert sein kann,
wobei alle zuvor genannten Alkyl- und Cycloalkylteile mit bis zu zwei Substituenten
aus CF₃, OH, O C₁₋₃ Alkyl, und die zuvor genannten Heteroarylgruppen mit ein
oder zwei Substituenten aus F, Cl, CF₃, CH₃, C₂H₅, OCH₃, OC₂H₅ substituiert sein
können,
oder R⁵ und R^{5'} gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5-7 gliedrigen

oder R⁵ und R⁵ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5-7 gliedrigen Heterocyclus bilden, der ein weiteres Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefelatom enthalten kann und substituiert sein kann mit C₁₋₄-Alkyl, C₁₋₄-Alkoxy-C₀₋₂-alkyl, C₁₋₄-

Alkoxy-carbonyl, Aminocarbonyl oder Phenyl, bedeutet.

21.

Verwendung nach einem der Ansprüche 15-20, wobei in der allgemeinen Formel II

A C₁₋₁₀ Alkandiyl, C₂₋₁₀ Alkendiyl, C₂₋₁₀ Alkindiyl, (C₀₋₅ Alkandiyl-C₃₋₇ Cycloalkandiyl-C₀₋₅ Alkandiyl) oder (C₀₋₅ Alkandiyl-Heteroarylen-C₀₋₅ Alkandiyl), bedeutet, wobei eine gegebenenfalls vorhandene Heteroarylgruppe mit ein oder zwei Substituenten aus F, Cl, Br, CH₃, C₂H₅, NO₂, OCH₃, OC₂H₅, CF₃, C₂F₅ substituiert sein kann, und weiterhin in einem 5-gliedrigen Cycloalkylring ein Ringglied ein N oder ein O sein kann und in einem 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylring ein oder zwei Ringglieder N und/oder O sein können, wobei Ringstickstoffe gegebenenfalls mit C₁₋₃ Alkyl oder C₁₋₃ Alkanoyl substituiert sein können, wobei in einer aliphatischen Kette ein Kohlenstoffatom oder zwei Kohlenstoffatome, gegen O, NH, N C₁₋₃ Alkyl, N C₁₋₃ Alkanoyl, NSO₂ C₁₋₃ Alkyl ausgetauscht sein können, und wobei Alkyl- oder Cycloalkylteile mit bis zu zwei F Atomen oder einem der

Substituenten aus OH, O C₁₋₃ Alkyl, O C₁₋₃ Alkanoyl, =O, NH₂, NH C₁₋₃ Alkyl, N (C₁₋₃ Alkyl)₂, NH C₁₋₃ Alkanoyl, N (C₁₋₃ Alkyl) (C₁₋₃ Alkanoyl), NHCOO C₁₋₃ Alkyl, NHCONH C₁₋₃ Alkyl, NHSO₂ C₁₋₃ Alkyl, SH, S C₁₋₃ Alkyl substituiert sein können.

22.

Verwendung nach einem der Ansprüche 15-21, wobei in der allgemeinen Formel II

B Wasserstoff, OH, OCOR⁵, OCONHR⁵, OCOOR⁵, COOH, COOR⁵, CONH₂, CONHR⁵, CONR⁵R⁵, CONHOH, CONHOR⁵ oder Tetrazolyl, jeweils gebunden an ein Kohlenstoffatom der Gruppe A bedeutet.

5

23.

Verwendung nach einem der Ansprüche 15-22, wobei in der allgemeinen Formel II X eine Bindung oder CH₂ bedeutet.

24.

Verwendung nach einem der Ansprüche 15-23, wobei in der allgemeinen Formel II Y eine Bindung, O, S, NH, NR⁴,NCOR⁴ oder NSO₂R⁴ bedeutet.

ational Application No PCT/EP 01/00334

Relevant to claim No.

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D235/18 A61K31/415 A61P25/28 CO7D405/04 C07D401/04 C07D401/12 A61K31/44 C07D417/04 CO7D403/12

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Category °

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 CO7D

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Data

Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages

X	EP 0 531 883 A (THOMAE GMBH DR 17 March 1993 (1993-03-17) cited in the application A=eine Aminoalkylgruppe claim 1	K)	1-12	
Α	EP 0 104 727 A (UPJOHN CO) 4 April 1984 (1984-04-04) cited in the application claim 1	1-12		
А	WO 97 12613 A (WARNER LAMBERT C;CORNICELLI JOSEPH ANTHONY (US) JANAK KHI) 10 April 1997 (1997- cited in the application claim 19	; PADIA	1-12	
χ Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.	
'A' docume consid 'E' earlier of filing d 'L' docume which is citation 'O' docume other n 'P' docume	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family 		
Date of the a	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	rch report	
1!	5 June 2001	26/06/2001		
Name and m	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Gettins, M		

1

Ir ational Application No
PCT/EP 01/00334

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication,where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 528 164 A (HOECHST AG) 24 February 1993 (1993-02-24) claim 1	1-24
А	US 5 552 426 A (LUNN WILLIAM H W ET AL) 3 September 1996 (1996-09-03) cited in the application claim 1	1-12
А	WO 97 33873 A (MUHLHAUSER MARK A ;THOR KARL B (US); IYENGAR SMRITI (US); LILLY CO) 18 September 1997 (1997-09-18) cited in the application claim 1	1-12
Α	WO 95 07263 A (SCHERING AG ;KUHNKE JOACHIM (DE); ECKLE EMIL (DE); THIERAUCH KARL) 16 March 1995 (1995-03-16) claim 1	1-12
A	EP 0 520 200 A (NEUROSEARCH AS) 30 December 1992 (1992-12-30) cited in the application claim 1	1-12

Information on patent family members

In ational Application No
PCT/EP 01/00334

Patent document cited in search report	rt	Publication date	Patent memb		Publication date
EP 0531883	A	17-03-1993	AU 2 AU 2 FI 2 FI HU IL JP 6 MX 9: NO 9 NZ 2 PL 20 US 54	129603 A 657350 B 217892 A 077577 A 923960 A 61984 A 103053 A 025181 A 205064 A 923466 A 244211 A 295818 A 041211 C 434150 A	11-03-1993 09-03-1995 11-03-1993 07-03-1993 07-03-1993 29-03-1993 04-08-1994 01-02-1994 01-03-1993 08-03-1993 21-12-1995 02-11-1993 09-08-1995 18-07-1995 04-03-1994
EP 0104727	Α	04-04-1984	DE 3:	430502 A 868059 D 953480 A	07-02-1984 15-01-1987 28-03-1984
WO 9712613	A	10-04-1997	AU 72 US 59 US 60 WO 97	966696 A 254196 A 958950 A 901866 A 712615 A	28-04-1997 28-04-1997 28-09-1999 14-12-1999 10-04-1997 26-10-1999
EP 0528164	A	24-02-1993	AU 19 AU 19 CA 20 CZ 20 DE 592 DK 59 GR 30 HU IE 9 IL 1 JP 51 KR 22 KR 20 SK 20 SK 20 CZ 96	38573 T 649851 B 959192 A 973633 A 281480 B 206403 D 528164 T 988519 T 920233 T 61763 A,B 922259 A 92456 A 937945 B 93323 A 16092 A 180862 C 99935 A 905161 A 90816 A 26407 C	15-06-1996 02-06-1994 14-01-1993 12-01-1993 16-10-1996 04-07-1996 30-09-1996 01-03-1993 13-01-1993 16-10-1996 27-07-1993 01-02-2000 29-07-1994 13-09-1995 10-06-1997 25-04-1993 14-05-1997 20-02-1999
US 5552426	A	03-09-1996	NONE		
WO 9733873	- -	18-09-1997	CA 22 JP 20005	07897 A 48013 A 06529 T 25379 A	01-10-1997 18-09-1997 30-05-2000 15-02-2000
		 16-03-1995	DE 43	30959 A	16-03-1995

Information on patent family members

Ir ational Application No
PCT/EP 01/00334

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0520200 A	30-12-1992	AT 163290 T AU 653816 B AU 1726792 A CA 2071793 A DE 69224448 D DE 69224448 T DK 520200 T ES 2113898 T FI 922905 A GR 3026467 T IE 921650 A JP 5186432 A NO 302119 B NZ 242951 A US 5210091 A	15-03-1998 13-10-1994 07-01-1993 25-12-1992 26-03-1998 10-06-1998 23-09-1998 16-05-1998 25-12-1992 30-06-1998 30-12-1992 27-07-1993 26-01-1998 22-12-1994 11-05-1993 31-03-1993
		ZA 9204117 A	21-03-1993

ationales Aktenzeichen PCT/EP 01/00334

a. Klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 C07D235/18 A61K31/415 C07D405/04 C07D401/04 A61P25/28 A61K31/44 C07D417/04 CO7D401/12 C07D403/12 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C07D Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie® Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. χ EP 0 531 883 A (THOMAE GMBH DR K) 1 - 1217. März 1993 (1993-03-17) in der Anmeldung erwähnt A=eine Aminoalkylgruppe Anspruch 1 EP 0 104 727 A (UPJOHN CO) Α 1 - 124. April 1984 (1984-04-04) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1 WO 97 12613 A (WARNER LAMBERT CO 1 - 12Α ;CORNICELLI JOSEPH ANTHONY (US); PADIA JANAK KHI) 10. April 1997 (1997-04-10) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 19 -/--Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie 'T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der ° Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *E* ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden 'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden • Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie verönemlicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist ausgeführt) *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatuma aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Becherche 15. Juni 2001 26/06/2001 Bevolimächtigter Bediensteter

1

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Fax: (+31-70) 340-3016

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo ni,

Gettins, M

ir ationales Aktenzeichen
PCT/EP 01/00334

		CT/EP 01/00334
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommende	n Teile Betr. Anspruch Nr.
A	EP 0 528 164 A (HOECHST AG) 24. Februar 1993 (1993-02-24) Anspruch 1	1-24
Α	US 5 552 426 A (LUNN WILLIAM H W ET AL) 3. September 1996 (1996-09-03) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1	1-12
А	WO 97 33873 A (MUHLHAUSER MARK A ;THOR KARL B (US); IYENGAR SMRITI (US); LILLY CO) 18. September 1997 (1997-09-18) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1	1-12
Α	WO 95 07263 A (SCHERING AG ;KUHNKE JOACHIM (DE); ECKLE EMIL (DE); THIERAUCH KARL) 16. März 1995 (1995-03-16) Anspruch 1	1-12
A	EP 0 520 200 A (NEUROSEARCH AS) 30. Dezember 1992 (1992-12-30) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1	1-12

Angaben zu Veröffentlic. .gen, die zur selben Patentfamilie gehören

ir ationales Aktenzeichen
PCT/EP 01/00334

	echerchenberic rtes Patentdoku		Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP	0531883	A	17-03-1993	DE AU CA FI HU IL JP MX NO NZ PL RU US ZA	4129603 A 657350 B 2217892 A 2077577 A 923960 A 61984 A 103053 A 6025181 A 9205064 A 923466 A 244211 A 295818 A 2041211 C 5434150 A 9206700 A	11-03-1993 09-03-1995 11-03-1993 07-03-1993 07-03-1993 29-03-1993 04-08-1996 01-02-1994 01-03-1993 08-03-1993 21-12-1995 02-11-1993 09-08-1995 18-07-1995 04-03-1994
EP	0104727	Α	04-04-1984	US DE JP	4430502 A 3368059 D 59053480 A	07-02-1984 15-01-1987 28-03-1984
WO	9712613	A	10-04-1997	AU AU US US WO US	6966696 A 7254196 A 5958950 A 6001866 A 9712615 A 5972980 A	28-04-1997 28-04-1997 28-09-1999 14-12-1999 10-04-1997 26-10-1999
EP	0528164	A	24-02-1993	AT AU CA CZ DE DK ER HIE IL JP KX KU SK US CZ RU	138573 T 649851 B 1959192 A 2073633 A 281480 B 59206403 D 528164 T 2088519 T 3020233 T 61763 A,B 922259 A 102456 A 5186350 A 237945 B 9203323 A 216092 A 2080862 C 5409935 A 9205161 A 9600816 A 2126407 C	15-06-1996 02-06-1994 14-01-1993 12-01-1993 16-10-1996 04-07-1996 30-09-1996 16-08-1996 30-09-1996 01-03-1993 13-01-1993 16-10-1996 27-07-1993 01-02-2000 29-07-1994 13-09-1995 10-06-1997 25-04-1995 02-04-1993 14-05-1997 20-02-1999
US	5552426	Α	03-09-1996	KEIN	E	
WO	9733873	A	18-09-1997	AU CA JP 2 US	2207897 A 2248013 A 000506529 T 6025379 A	01-10-1997 18-09-1997 30-05-2000 15-02-2000
	9507263	Α	16-03-1995	D E	4330959 A	16-03-1995

Angaben zu Veröffentlic. .gen, die zur selben Patentfamilie gehören

Ir ationales Aktenzeichen
PCT/EP 01/00334

lm Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) der	Datum der
angeführtes Patentdokument	Veröffentlichung	Patentfamilie	Veröffentlichung
EP 0520200 A	30-12-1992	AT 163290 T AU 653816 B AU 1726792 A CA 2071793 A DE 69224448 D DE 69224448 T DK 520200 T ES 2113898 T FI 922905 A GR 3026467 T IE 921650 A JP 5186432 A NO 302119 B NZ 242951 A US 5210091 A ZA 9204117 A	15-03-1998 13-10-1994 07-01-1993 25-12-1992 26-03-1998 10-06-1998 23-09-1998 16-05-1998 25-12-1992 30-06-1998 30-12-1992 27-07-1993 26-01-1998 22-12-1994 11-05-1993 31-03-1993

BERICHTIGTE FASSUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 19. Juli 2001 (19.07.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/51473 A1

HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR,

LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ,

NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM,

GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW),

eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK,

ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML,

TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH,

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 235/18, A61K 31/415, A61P 25/28, C07D 405/04, 401/04, A61K 31/44, C07D 417/04, 401/12, 403/12

PCT/EP01/00334

(21) Internationales Aktenzeichen:(22) Internationales Anmeldedatum:

12. Januar 2001 (12.01.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 02 898.5

14. Januar 2000 (14.01.2000) DE

Veröffentlicht:

Fassung:

tion II

— mit internationalem Recherchenbericht

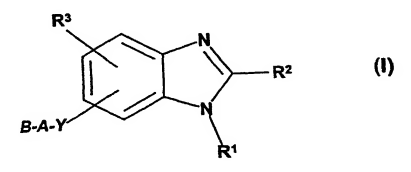
MR, NE, SN, TD, TG).

- (71) Anmelder: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Müllerstr. 178, 13353 Berlin (DE).
- (72) Erfinder: KUHNKE, Joachim; Schlegelstr. 2, 14469 Potsdam (DE). HALFBRODT, Wolfgang; Zu den Fichtenwiesen 5, 13587 Berlin (DE). MOENNING, Ursula; Eichendam 5, 15589 Woltersdorf (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR,
- (15) Informationen zur Berichtigung: siehe PCT Gazette Nr. 01/2002 vom 3. Januar 2002, Sec-

(48) Datum der Veröffentlichung dieser berichtigten

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: 1,2-DIARYL BENZIMIDAZOLES FOR TREATING ILLNESSES ASSOCIATED WITH A MICROGLIA ACTIVATION
- (54) Bezeichnung: 1,2-DIARYLBENZIMIDAZOLE ZUR BEHANDLUNG VON KRANKUNGEN DIE MIT EINER MICROG-LIA-AKTIVIERUNG ASSOZIIERT SIND



(57) Abstract: The invention relates to 1,2-diaryl benzimidazoles of general formula (I) and to the use of benzimidazole derivatives for producing medicaments utilized for the treatment and prophylaxis of illnesses that are associated with a microglia activation.

3. Januar 2002

(57) Zusammenfassung: Es werden 1,2-Diaryl-Benzimidazole der allgemeinen Formel (I) und die Verwendung von Benzimidazol-Derivaten zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung und Prophylaxe von Erkrankungen, die mit einer Mikroglia-Aktivierung assoziiert sind, beschrieben.

WO 01/51473 AJ